特表平8-500010

(11)特許出願公表番号 公報(4) 表特許 4 (12)

(19) 日本国格許庁 (JP)

÷

特表平8-500010

(43)公表日 平成8年(1996)1月9日

(51) Int.Cl.* C 1 2 P 21/02 A 6 1 K 38/00 38/22	蘇別紀号 庁内整理番号 ZNA C 9282-4B	I st	
	9281 4B	C12N 15/00	15/00 A
	7729-4B		5/00 B
	客 查腊次	米離米	予備審査請求 有 (全 91 頁) 最終頁に続く
(21)出願器号	特膜平6-503745	(71)出職人	(71)田職人 ルードヴィッヒ・インスティテュート・フ
(86) (22) 出属日	平成5年(1993)5月13日		*ア・キャンサー・リサーチ
(85)翻訳文提出日	平成6年(1994)11月15日		アメリカ合衆国 ニューヨーク 10105
(86) 国際出願番号	PCT/US93/04550		ニューヨーク アベニュー・オブ・ジ・ア
(87) 国際公開番号	WO93/23068		メリカズ 1345
(87) 国際公開日	平成5年(1993)11月25日	(72) 発明者	ヴァスヴォトン, フレミング, エス
(31)優先権主張番号	07/883, 949		スウェーデン国 エス・751 24 ウブサ
(32)優先日	1992年 5 月15日		ラ(無器地)
(33) 優先権主張国	(SA) <u>阿米</u>	(72)発明者	(72)発明者 アンダーソン,マリア
(31)優先権主張番号	07/977, 234		スウェーデン国 エス・751 24 ウブサ
(32)優先日	1992年11月16日		ラ (集番地)
(33) 優先権主張国	(SD) 國米	(74)代理人	(74)代理人 弁理士 北村 修

最終買に続く

(54) 【発明の名称】 血小板由来の増殖囚子アンタゴニスト

酸配列と、その物質に感染した細胞系も記載されてい ゴニスト効果に必要である。アンタゴニストをつくる核 (57) [要約] 本発明はPDGFに対するアンタゴニスト(拮抗剤)を セプタを結合するが、結合したレセプタの二量化を阻止 する二量体である。二量化はPDGF効果つまりアンタ る。図は、PDGF-AのHPLC実験から溶離された 記載している。アンタゴニストはアミノ酸を含み、単量 体でも二量体でもよい。特に好適なものは、PDGFV ペプチドのアミノ酸配列を示す。

FIG. 7B

-#--YVRKKPKLKEVQVRLEEHLECACATTSLNPDYREE *p3@-@------SIEEAVPAVCKTRTVIYEIPRSQVDPTSANFLIWP PCVEVKRCTGCCNTSSVKCQPSRVHHRSVKVAKVE

DTGRPRESGKKRKRKRLKPT

<u>8</u>

【特許請求の範囲】

1. 血小板由来の増殖因子に対する、分離されたアミノ酸を含むアンタゴニス

- 2. PDGFAにもPDGFBにも見いだせないアミノ酸配列からなる構求項 1のアンタゴニスト。
- 1u lle Val Arg Lys Lys Proを持ち、ここで、Xは トリプトファンまたは変成トリプトファン残基、Yは任意のアミノ酸、nはOか 3. アミノ酸配列Ala Asp Phe Leu Val X(Y)n 535の数である請求項2のアンタゴニスト。
- 4. アミノ酸配列:

Ala Asn Phe Leu Val X Glu Ile Val

rg Lys Lys Pro

を含み、ここで、Xはトリプトファンまたは変成トリプトファン残基である請求 項1のアンタゴニスト。

- 5. Xがチオアニソール化トリプトファンか2ーニトロフェニルスルフェニル 誘導体である請求項1のアンタゴニスト。
- 前記アンタゴニストがアミノ酸配列:

Ala-Asn-Phe-Leu-Val-X-

Pro-Pro-Cys-Val-Glu-Val-Gln-Leu-Arg-Pro-Val-Gln-Val-Arg-Lys-Ile-Glu-Ile-Val-Arg-Lys-Lys-Pro からなり、ここで、Xはトリプトファンまたは変成トリプトファン残基である鞘 **水項4のアンタゴニスト。**

- 7. Xがチオアニソール化トリプトファンか2ーニトロフェニル描化スルフェ ニル誘導体である請求項1のアンタゴニスト。
- 8. PDGFレセプタを提示する細胞へのPDGFの結合を阻害する方法であ って、前記細胞を含むサンプルに、前記細胞に対するPDGFの結合を阻断する に十分な量の、 精求項1のアンタゴニストを加えることからなるもの。

€

- 9. いずれかの単量体上のアミノ酸123か、いずれかの単量体上のアミノ酸 132の少なくとも一方がシステインでなく、前記変成二量体が野生型PDGF 10.一方の単蠢体上のアミノ酸123と他方の単量体上のアミノ酸132がシ AAに対するアンタゴニストである、分離された変成PDGF AA二量体。 ステインでない額求項9の分離された変成PDGF AA二量体、
- 11. いずれかの単量体上のアミノ酸124か、いずれかの単量体上のアミノ酸 133の少なくとも一方がシステインでなく、前配変成二量体が野生型 P D G F 12. 一方の単量体上のアミノ酸124と他方の単量体上のアミノ酸133がシ BBに対するアンタゴニストである、分離された変成PDGF BB二量体。 ステインでない請求項11の分離された変成PDGF BB二重体
- (1) PDGF Aの単数体またはPDGF Bの単量体、と(11) 非 PDGF単量体からなり、前記2つの単量体が1個のジスルフィド結合によって つながれ、前配二量体が p D G F アンタゴニストである、分離された二量体。
 - 14. 前記非PDGF単量体が増殖因子である間求項13の分離された二量体。

15. 前記非PDGF単置体がVEGFである構求項13の分離された二量体。

- 16. 前記アンタゴニストが二量体である艄求項1のアンタゴニスト。
- 1 7.前記アンタゴニストが変成 P D G F A 分子である鶴求項 1 のアンタゴニ
- 前記二量体が1つの変成PDGF-A分子からな

る糖求項16のアンタゴニスト。

- 19.前記変成PDGF−A分子がアミノ酸位置156~162で変成されてい る 請求項 18のアンタゴニスト。
- 20.前配変成PDGF-A分子が位置156~162にアミノ酸配列KPHQ GQGを持つ請求項19のアンタゴニスト。
- 21.前記アンタゴニストが変成 P D G F B 分子である 錦求項 1 のアンタゴニ

22. 前記二量体が1つの変成PDGF-B分子からなる鞘求項16のアンタゴ

- ニスト。
- 23.前記変成PDGF−B分子がア ミノ酸位置156~162で変成されてい る構求項21のアンタゴニスト。
- 24.前配変成PDGF-B分子がアミノ酸位置156~162で変成されてい る 請求項 2 2のアンタゴニスト
- 25. 前記変成PDGF−B分子が位置156~162にアミノ酸配列KPHQ GQHを持つ間求項23のアンタゴニスト。
- 26.前記変成PDGF-B分子か位置156~162にアミノ酸配列KPHQ GQHを持つ簡求項24のアンタゴニスト。
- 27. いずれかの単量体上のアミノ酸123か、いすれかの単量体上のアミノ酸 132の少なくとも一方がシ
- ステインでなく、前記単量体がアミノ酸位置156~162で変成されているこ とを条件として、前記二量体がPDGF-AA二量体である精求項16の分離さ れたアンタゴニスト
- 28. 前記二量体が、前記二量体の2つの単量体をつなぐ1本のシステイン結合 を持っている崩求項16の分離されたアンタゴニスト。
- 29. 前記単量体の一方が変成PDGF-A分子である請求項28の分離された アンタゴニスト。
- 30.前記変成PDGF−A分子がアミノ酸156~162のところで変成され ている請求項29の分離されたアンタゴニスト。
- 31. 前記変成PDGF-A単量体がアミノ酸位置156~162にアミノ酸K PHQGQHを持つ請求項30の分離されたアンタゴニスト。
- 32.前記二量体が1つの変成PDGF-B分子をさらに備えた鶴水項18のア 33.前配二量体が1つの変成PDGF-B分子をさらに備えた請求項19の7 ンタゴニスト。
- 34.前記二量体が1つの変成PDGF-B分子をさらに備えた精求項20のア ンタゴニスト。
 - ンタゴニスト。

9

特表平8-500010

2

35. 請求項17のアンタゴニストをコード化する分離

された核酸配列。

36. 精求項19のアンタゴニストをコード化する分離された核酸配列。

37. 請求項21のアンタゴニストをコード化する分離された核酸配列。

38. プロモーターに作用的に連鎖した請求項35の核酸配列からなる発現ベク

39. プロモーターに作用的に連鎖した請求項37の核酸配列からなる発現ベク

40. プロモーターに作用的に連鎖した請求項36の核酸配列からなる発現ベク

41. p S V 7 d – P D G F – O で巻される構求項 4 0 の発現ベクター。

42. 精求項35の核酸配列に感染した細胞系。

43.前配細胞系が真核細胞系である鯖求項42の細胞系。

44. 前記真核細胞系がCOS細胞系である精求項43の細胞系。

45.前配細胞系がPDGF-Bを生成する請求項35の細胞系。

4 6. 前配細胞系に P D G F - B をコード化する核酸配列に感染した鞘求項 4 5

47. 請求項21のアンタゴニストをコード化する核酸配列に感染した細胞系。

48.前記細胞系がPDGF-Aを生成する簡求項47の細胞系

49. 前配細胞系にPDGF-Aをコード化する核酸配列に感染した鞘求項48

50. PDGFアンタゴニストの生成に有用なキットであって、それぞれがPD

GF単量体をコード化する第1および第2核酸配列の別々の部分からなり、前配

PDGF単量体の一方がPDGFレセプタとの結合を阻害するよう変成され、他

方のPDGF単量体が正常なPDGF単量体であるキット。

51. 前記変成されたPDGF単量体が変成PDGF-Aであり、前配正常なP

DGF単量体がPDGF-Bである鶴求項50のキット。

52.前記変成されたPDGF単量体が変成PDGF-Bであり、前記正常なP DGF単量体がPDGF-Aである請求項51のキット。 53.前記変成されたPDGF単量体が変成PDGF—Aであり、前記正常なP

DGF単量体が正常なPDGF-Aである翻求項50のキット。

54.前記変成されたPDGF単量体が変成PDGF--

Bであり、前配正常なPDGF単量体が正常なPDGF-Bである請求項50の

キット。 ト

55.PDGF単量体の前配一方がアミノ酸位置156~162で変成されてい

る精求項50のキット。

56.患者に対するPDGF-Bの悪影響を抑制する方法であって、前配患者に

、PDCF-Bの悪影響を抑制するに十分な量の、餡水項1のアンタゴニストを

投与することからなるもの。

57. 前配悪影響が細胞感染である糊求項56の方法。

58.前記アンタゴニストがPDGF-0Bである舗求項56の方法。

59. 残基124および133がシステインでないことを条件として、PDGF

B単量体のアミノ酸配列を持った、分離された血小板由来の増殖因子アゴニス

60. 残基124および133の少なくとも一方がセリンである削求項59の分

縣された血小板由来の増殖因子アゴニスト

61. 残基124および133の両方がセリンである鞘水項59の分離された血

小板由来の増殖因子アゴニスト。

62. 残基124および133がシステインでないことを条件として、PDGF

−A 単量体のアミノ酸配列を

持った、分離された血小板由来の増殖因子アゴニスト。

63. 残基124および133の少なくとも一方がセリンである離求項62の分

離された血小板由来の増殖因子アゴニスト。

64. 残基124および133の両方がセリンである請求項62の分離された血

6

6

小板由来の増殖因子アゴニスト。

- 65. 請求項59のアゴニストをコード化する分離された核酸分子。
- 66. 請求項62のアゴニストをコード化する分離された核酸配列。
- 67. 請求項65の分離された核酸配列を含むプラスミド。
- 68. 請求項66の分離された核酸配列を含むプラスミド。
- 69. 1個の分子間ジスルフィド結合を持ったPDCF二量体の産生に有用なキットであって、それぞれがPDGF単量体をコード化する第1および第2核酸配列の別々の部分からなり、前配第1および第2核酸分子の一方が、正常なPDGF単量体の第2および第4システイン部分でシステインをコード化しないよう変成されたもの。
- 70.前記第1および第2核接分子の一方が、正常なPDGF単重体の第2システイン部分でシステインをコード化しないよう変成され、他方の核接分子が、正常なPDGF単重体の第4システイン部分でシステインをコード化しないよう変成された舗求項69のキット。
- 71. 前配第1および第2核酸分子がPDGF Aをコード化する糖末項69のキット。
- 72. 前記第1および第2核酸分子がPDGF Bをコード化する鵜水項69のキット。
- 13. 前記第1および第2核酸分子の一方がPDGFAをコード化し、前記第1および第2核酸分子の他方がPDGF Bをコード化する鸛水項69のキット。
- 74. 請求項65の分離された核酸分子に感染した細胞系
- 75. 精求項66の分離された核酸分子に感染した細胞系。
- 7 6. 細胞に対するPDGF効果を増進する方法であって、PDGFの影響を増進するに十分な圏の、糖水項59のPDGFアゴニストを投与することがらなるもの。
- 77. 細胞に対するPDGF効果を増進する方法であっ
- て、PDGFの影響を増進するに十分な量の、請求項60のPDGFアゴニスト

を投与することからなるもの。

- 78. いずれかの単量体上のアミノ後123か、いずれかの単量体上のアミノ酸132の少なくとも一方がシステインでない、分離されたPDGF AA二量体
- 19.一方の単量体上のアミノ酸123と他方の単量体上のアミノ酸132がシ
- ステインでない簡求項78の分離されたPDGF AA二量体。 80. いずれかの単量体上のアミノ酸124か、いずれかの単量体上のアミノ酸133の少なくとも一方がシステインでない、分離されたPDGF BB二量体
- 81. 一方の単量体上のアミノ酸124と他方の単量体上のアミノ酸133がシステインでない鞘求項80の分離されたPDGF BB二量体。
- 82. (1) PDGF Aの単電体またはPDGF Bの単電体 と(11) 非PDGF単重体からなり、前記2つの単量体が1個のジスルフィド結合によってつながれた、分離された二重体。
- 83. 前記非PDGF単遺体が増殖因子である請求項82の分離された二覇体。
- 84. 前記非PDGF単量体がVEGFである鞘求項82

の分離された二量体。

【発明の詳細な説明】

血小板由来の増殖因子アンタゴニスト

関連出願

この出願は、1992年5月15日付出願のアメリカ特許出願連続番号第883,949号の一部継続である。

発明の分野

この発明は、血小板由来の成長因子つまり「PDGF」として知られる分子のアンタゴニストに関する。より具体的には、PDGF—BBに対する、単量体と二量体の両方の、アミノ酸含有アンタゴニストに関する。アンタゴニストの調製に有用な種々の核酸塩基物質と、その使用も説明する。

層および従来の技

PDGFは当初、平衡節細胞と繊維芽細胞に対して成長促進作用を持つ値小板 a 製粒の成分として配備された(ヘルディン・アンド・ウエスタマーケ、セル・レギュル1:555-56 (7-90) (Heldin and Westermark, Cell Regull:555-56(7-90))。また、それは、結合組織由来の細胞の生体外での刺激で(イーストマン也、ジェイ・バイオル・ケム263(31):

16202-16208 (11-88) (11-88 (Oestman et al. J. Biol. Chem. 263(31) 1:16202-16208 (11-88))、間充機細胞に対する主要なマイトジェンタンパク質として (マレー他 (Murray et al.)、アメリカ特許第4,889,919号および第4,84,5075号)、そして培養された筋肉細胞、機維芽細胞および酵細胞における細胞増殖とDNA合成の誘導物質として (ケリー他 (Melly et al)、国際出願W90V14425(11-29-90)) 示された。また、それは傷の治癒反応に関与することが示され、(ロス他、エヌ・イング・ジェイ・メド295:369 (1976))、動脈硬化症の増強性損傷の進行の原因となる役割に関与する可能性もある(上記ロス)。他の者は、この分子がឈ瘍の発達と、非悪性で増強性のある障害の仲介物である可能性を示唆した(上記へ

PDGF分子は非常によく特徴づけられている。それは、ジスルフィド結合を介して互いに結び付いた「A」鎖および「B」鎖のヘテロダイマーとして存在することが知られている。その二重体は、ときどき「PDGF-AB」と呼ばれるが、約30KDaの分子質量を持つ。AおよびB鎖のアミノ酸配列が知られており、例えはマレー他(Murray et al.)のアメリカ特群第4889,919号

および第4.845.075号に示されているが、その開示を自及することで本書に取り入れる。成熟鎖は100個より少し多いアミノ酸を含み、約60%相同である 1上記へルディン他)。

PDGF分子は非常によく特徴づけられている。それは、ジスルフィド結合を介して互いに結び付いた「A」鎖および「B」鎖のヘテロダイマーとして存在することが知られている。その二量体は、ときどき「PDGFーAB」と呼ばれるが、約30KDaの分子質量を持つ。AおよびB鎖のアミノ酸配列が知られており、例えばマレー他(Murray et al.)のアメリカ特群第4.889,919号および第4,845,075号に示されているが、その開示を含及することで本書に取り入れる。成熟鏡は100個より少し多いアミノ酸を含み、約60%相同である(上記ヘルデンシル)

二量体PDGF—AAおよびPDGF—Bは組替え手段によって生成され、 自然確から分離されている(上記マレー他、上記ヘルディン他を参照)。種々の 二量体、つまり" イン型" は、機能性および分泌作用が異なる。 PDGFが細胞に作用するメカニズムが締他に闘べられ、PDGFに2個のレセプタ、「a」および「β」レセプタ、があることが証明された。aレセプタはすべて

のイン型を結合し、 β レセプタはPDGFーAAを結合せず、PDGFーABを 低線和力で結合し、 PDGFーBBを高線和力で結合する(上配ヘルディン他、 上記イーストマン他)。 α レセプタは170KDaのものに成熟する140KD a前駆タンパク質として合成され、 β レセプタは160KDaの前駆体および1 80KDaの成熟分子として認識される。両レセプタのcDNAも分離されてい 特表平8-500010

特表平8-500010

(1)

る(上記ヘルディン他、上記ケリー他)

両レセプタは、5個の免疫グロブリン状のドメイン (細胞外的分) と、キナーゼドメインと相同性を持たない特異的増入配別を持ったプロテインチロシンキナーゼドメインを含む細胞内タンパク質からなる (ヤーデン他、ネイチャー323:226~232 (1986): オイチャー323 (1989): クレソンーウエルシュ他、PNAS86: 4917~4921 (1989): グレソンーウエルシュ他、PNAS86: 4917~4921 (1989): PDCFがこれらのレセプタに結合すると、レセブタ分子の二重化が結発され、引続きレセプタのキナーゼ活性化と自動加燐酸化が生じる (ヘルディン他、ジェイ・バイオル・ケム264:8905~8912

(1989) ; ザイファート他、ジェイ・バイオル・ケム264:8771~8778 (1989) ; ピシャイー他、ジェイ・バイオル・ケム264:11699~11705 (1989) ; ピシャイー他、ジュイ・バイオル・ケム264:11699~11705 (1989) ; Seifert et al., J. Biol. Chem. 264: 8771-8778 (1989); Bishayee et al., J. Biol. Chem. 264: 11699-11705(1989))。

PDGFの多様な作用と病状への示唆された関与は、アゴニスト (作用物質)とアンタゴニスト (反作用物質)の使用かPDGFの作用を限定し、一部の障害を和らげるのに有用である可能性を示している。これらの分子は、上配ケリー他が採用した定義を使えば、PDGFの効力によく似る (アゴニスト)か、レセプタとリガンドの相互作用を阻止する (アンタゴニスト)かのとちらかてある。

種々の物質に対してアゴニストとアンタゴニストが存在することが古くから認められ、ケリー他はその記載を通じて、事実上、PDGFに対してこれらが存在することを推定している。しかし、文献を翻べてみても、PDGFに対するタンパク質性のアゴニストおよびアンタゴニストは教示されていない。上記の理由で、そのような物質を確保することが望ましい。

マレー他の上記2件の特許は、分子の生物学的活性を破壊しないことを条件に

、単量体の鎖のシステイン現基のアミノ酸電換の可能性を配載している。' 919 号特許は、総じてPDGF-AA分子の変成を教示している。いずれの引例も、 PDGFの変成二量体が野生型のPDGFに対するアンタゴニスト活性を持つこ

とを教示していない、

PDGF単属体のアミノ酸機中の置換かPDGFーBBに対するアンタゴニストの生成をもたらすことが判明している。PDGFーBBは細胞の形質転換に関係するので、以下の開示で配載するように、アンタゴニストは治療の面と他の種々の環境において価値を持つ。

図面の簡単な説明

図1は、例で詳しく述べるペプチド16TのHPLC精製を示す。

図2は、αレセブタに結合する^{u3} 1-PDGF-AAに対するペプチドの競合倍性を示す。

図3A、3Bおよび3Cは、種々のリガンドのPDGFレセグタとの結合に対する種々のHPLC精製PDGF由来のペプチドの競合活性を示す。

図4は、125 I-標識されたPDGF-AAのインタ

ーナリゼーションと分解に対する種々のPDGF由来のペプチドの阻害効果を示すデータを提示する。

図5は、ペプチド16Tによるレセプタの二量化と自動加燐酸化の阻替を示す

図6Aは、二個体PDGF-AAに対する週元泊シチオトレイトール(「DTT」)の影響を示す。

図6Bは、二量体PDGFの還元後の単量体物質の溶離を示す。

図7Aは、タンパク質分解、部分還元された単重体PDGF-Aから得られた HPLC愉報を示す。 図18は、図1AのHPLC実験から溶離したペプチドのアミノ酸配列を記載している。

図8Aおよび8Bは、 [** S] ーンステインで霹靂した後の免疫は降されたならし始地の分析を示す。

特表平8-500010

図9は、細胞成長と、122 -PDGF-BBとペプチドの連続希釈との統合に因する実験を示す。

図10Aおよび10Bは、PDGF B誘導体を使用したSDS-PAGE免 改比降の研究(10A)と、二量化に対する誘導体の影響(10B)を示す。

図11Aは、PDGF-AA 二貫体形成の研究を示す。

図11Bは、単結合二量体のレセプタ競合活性を示す。

図12は、従来技術と表示されているが、プラスミドpSV7dの制限地図で :z 図13は、PDGF-Aの免疫は降と、COS細胞での発現後の突然変異PDGF-Oを大体示す。

図14は、突然変異PDGF-OとPDGF-Aを使用した結合側定の結果を

宗

図15は、PDGF-OのDNAとの感染後のPDGF-B生成細胞の免疫抗路に関するデータを示す。

図16は、pSV7dーPDGFーO感染sis3T3細胞によるPDGFー

OBヘテロダイマーの生成を示す。

図17は、sis3T3 PDGF-0生成物質と非生成物質の形態を比較し

ている。

v.o。 図18は、sis3T3の増殖に対するPDGF-0の影響についてのデータ をグラフで示す。 図19は、s1s3T3細胞のコロニ―形成に対するPDGF-0の影響を示

to.

好適実施例の詳細な説明

列1

レセブタ結合をテストするために、ヒト包皮機維芽細胞系AG1518(ヒト 突然変異細胞委託機関から得た)の培養を、10%新生仔ウシ血清を含むハムF

地で密集成長させた。PDCF-Bレセプタ結合の分析に使用される細胞は、1 mg/mlのウシ血滑アルブミン(BSA)と50ng/mlのPDGF-AAで補足されたハムF-12増地の0.5ml/ウエルで37℃で60分間、前保持(プレインキュペイト)した。この組合せは、クレソンーウエルジュ他、ジェイ・バイオル・ケム264:1742~1747(1989))に示されているように、PDGF-aレセプタをダウンレギュレートする。

**冷却結合緩衝液(0.9mMのCaCl;、0.49mMのMgSO4および1mg/mlのBSAを含んだ燐酸塩緩衝液)で細胞を洗って、レセブタ結合分析用に調製した。そして、異なる濃度(0~100μg/ml)の合成ペプチド(下配の表1に配戴)と、1ウエルにつき0.5mlの結合緩衝液で、細胞を氷上で90分間、保持(インキュペイト)した。その後、¹³1標識PDGF-AA、PDGF-BBだはEGFを加えた。標離されたリガンドを加え、0でで60分間保持してから、氷冷却結合緩衝液で細胞を5回洗った。洗われた細胞を、冷解緩衝旋(1%トリトンX-100,10%グリセロール、20mMトリスHC1、pH7.5)中で精温で60

分間溶解させた。ガンマカウンタで可溶化放射能を測定した。非標識リガンドを 使用して、合成ペプチドの競合活性を標準曲線と比較した。 使用したペプチドはすべて、PDGF-Bのアミノ酸配列由来のものであった。アミノ酸名称は、ペッツオルツ他、ネイチャー320:695~699(11986)とごくもので、その開示を百及することで本着に取り入れる。この論文は、PDGFのA鍛ねよびB鎖の両方の完全な非プロセス配列を示している。本書で数字を使用するとき(例えば「Cys 1231)はその単量体の完全な非プロセス公子を増展されたい。プロセス配列を指すが、例えば「第2のシステイン」というように、システイン基の位置つけに順番を使用するときはプロセス分子を指すことを理解されたい。プロセスPDGFのA鎖の最初のアミノ酸はセリンで、非プロセス分子の位置87に存在する。PDGF-B鎖の最初のアミノ酸はセリンで、非プロセス分子の位置87に存在する。PDGF-B鎖の最初のアミノ酸さセリンで、非プロセス分子の位置87に存

2に存在する。非プロセスPDGF-Aは211個のアミノ酸の長さで、非プロセスPDGF-Bは241個のアミノ酸の長さである。

表

合成ペプチド

PDGF-Bアミノ酸配列の部分	155-180,但し178 のCysはSerに変化	141-163	142-163	142-179	111-140,但し124、133及び134のCysは Serに変化	116-127	116-127及び 147-163	121-127 及び 147-163	116-127 及び 147-157	116~127 及び 147~163	116-124及び 152-163	116-123 及び152-163	116-123 及び 153-161	116-121及び 153-161	116-119 及び 154-162	116~121 及び 157-163	107-127 B U 152-163	98-106 及び116-127及び 152-163	112-121及び 157-163	116-121及び 157-163	116-121 及び 157-163 但 しトリナトファンが チオアニケールに 変化	116-121 及び 157-163,但しトリナトップがニトロフェールスルフォニール によって 数成	Glu Ala Phe Ile Lys Trp Leu Val Arg Asn Lys Val Pro	Glu Ala Phe Ile Lys Trp Leu Val Arg Asn Lys Val Pro, 但しトリナトファンが チオフニソールによって愛成
ペプチド番号	ન	2	e.	4	ĸ	9	7	œ	6	10	11	12	13	14	15	16	17	18	#19T	+16	*16T	*16NPS	*20	*20T

表しで、*印は均一のペプチドの使用を意味する。それ以外は粗ペプチドが使用

された。均一ペプチドと組ペプチドの説明は以下で行う。

PDGF-Bの結合を阻害するペプチドの能力を、結合を50%低下させるためにどれだけのペプチドが必要か、ということで側定した。表2で、「+++

」は<30μM、「++」は30~60μM、「+」は60~150μM、そして「-」は>150μMを意味する。

聚 2

結合に関してPDGドーBBと競合する能力

阻害活性	1	i	1	‡	+	+	`‡	ľ	ŧ	‡	‡	+	+	+	í	‡	‡	‡	‡	•	‡	ŧ	1	,
イナイ	ਜ	2	٣	ď	ເດ	vo	7	80	o.	10	11	12	13	14	1.5	16	17	18	*19T	+16	*16T	*16NPS	+20	*20T

PDGF-BBに対する阻害の結果のみを示すが、 PDGF-AAを使用しても同様な結果が得られた。

テストしたペプチドはすべて、PDGFーBのアミノ酵97~180 (「Cys-Cys-1)の部分に由来するもので、それはこの部分が分子の全生物学的活性を及ぼすに十分であると判明しているかちである。 (キング他、プロク・ナトル・アカド・サイ・USA82:5295~5299 (1985) (King et al

(18)

., Proc. Natl. Acad.Sci. USA 82: 5295-5299(1985))

共直鎖状ペプチド1~6は、限られた阻害性のみを生じた。ペプチド4および 5で得られる弱い阻害性は、配列のこれら2つの部分の組合せがより効果的かも 知れないことを示唆した。 29個のアミノ酸の長さで、12のN末端部分と17のC末端アミノ酸を含む ペプチド7は、両レセプタに効率的に競合し、約6μΜで50%の競合であった テストした。ペプチド1の5個の最N末端アミノ酸が欠失したペプチド8はほと 。この結果にかんがみ、関連エピトープを狭めるために追加のペプチドを調製し エピトーブ接合のN末端側の3個のアミノ酸を除去したり(ペプチド10)、5 個のC末端アミノ酸を除去すると(ペプチド11)、活性に対する影響が低下し んど無活性で、 6 個の最C末端アミノ敵が欠失したペプチド9 も同様であった。

2つのエピトープをさらに定義する賦みは、ペプチド16の生成をもたらし、 そのアミノ酸配列は

ANFLVWEIVRKKP

ョン(拡張、ペプチド17~19)は活性を高めなかった。これらの実験から得 ドが、aおよびβレセプタに対するPDGF-AAおよびPDGF-BBの結合 で、レセプタ競合活性をほとんど維持していた。しかし、2個の接合アミノ酸を られた結論は、13個のアミノ敬長さで、PDGFのB鎖の2部分を含むペプチ 取り去ると、分析できない不溶性ペプチドを生じた。NH2末端のエクステンシ の効果的な競合物質だということである

例1の実験で使用したペプチドは、ペプチドシンセサイザーを使用したt-B oc化学で調製した。それらは、8%アニソールと4%メチル硫化コチルをスカ ベンジャーとして、0℃で60分間HFでの保持によって高分子支持体から切断 した。トリプトファンを含むペプチドには3%チオアニソールを加えた。これら の調製物は粗製のものである。

ペプチド16で得られた興味深い結果は、精製物を使用した実験を提起した。

その目的で、0.1%トリフル

18カラム (10×250mm) による逆相HPLCでペプチド16を精製した オロ酢酸中の10~90%アセトニトリルの30分勾配を使用したNydacC 。サンドクビスト他、マス・スペクトロメトリ・レブ4:421~460(19 8 5) (Sundqvist et al., Mass Spectromelry Rev. 4: 421-460(1985)) 忆花 って、222 Cfプラズマ脱着質量分析を使用して、ペプチドを特定し、分析した 。そして、上配方法と質量分析で、HPLCからの各画分を分析した。 意外なことに、ペプチド16の予期された分子質量を持った成分(表1および 2の「16*」)は、他のHPLC成分と比べて非常に低い活性を示した。ペプ チド16より大きい122Daの分子質量の成分はより高い活性を示した。HP HPLC精製が図1に、そして種々のHPLC画分の競合活性が図2に示されて LC研究の分析により、チオアニソールが質量分析中にペプチド16のトリプト ファンに結合しているという結論に至った。「16T」と呼ぶこのペプチドをよ り大量の得るため、より濃度の高いチオアニソールを保護解除段階で使用した。 いる。次の表3はHPLCで決定したイオンの構造と質量の案を示す。

特表平8-500010

ペプチド16のHPLC精製(図2B)の間に収 扱い

集された画分の質量分析

画分		分子案(括弧内は
1	観察m / 2	7
	1452.6	M-Phc (1453.7)
	1581.6	M Nitri (1582.9)
2	1601.0	M (1600.9)
	1581.5	M Nitri (1582.9)
3	1599.2	M (1600.9)
4	1485.8	M-Asn (1486.8)
	1599.2	M (1600.9)
	1644.9	
יט	1644.8	
	1560.0	
9	1574.0	M122-Phe (1575.9)
	1654.9	M + cBu (1657.0)
7	1708.1	M122 Nimi (1705.8)
œ	1721.2	M122 (1723.1)
σ.	1754.0	M + Tos (1755.1)
	1722.8	(I.E27I) 22IM
	6'6891	M + OB ₂ 1 (1691.0)
	1651.1	M122 - Ala (1652.0)
	1594.2	M122 - Lys/Glu
		(1594.1/1593.9)
10	1724.7	M122 (1723.1)
	1608.5	M122 - Asn (1609.0)
11	1763.9	M122 Nim1 + tBu (1761.2)
23	1778.1	M122 + tBu (1779.2)
13	1778.1	M122 + tBu (1779.2)
14	1846.9	M122 + Clz (1847.6)
	1875.8	M122 + Tos (1877.3)
15	1847.0	M122 + Clz (1847.6)

點字: M、ペプチド16; M122、ペプチド16T;N1tr11、脱水

アスパラギン: Bu、第三ブチル;Tos、4ートルエンデスルホニル; O

B z 1、ベンジルエステル; C1-z、2-クロロベンジルオキシカルボニル

トリプトファンの変成が活性を可能にするという仮定をテストするために、ト

(20)

リプトファンと反応することが知られている2-ニトロフェニルースルフェニル)。その結果得られた銹導体「16NPS」も、ペプチド16と比較して、アン クロライド(N P S – C 1)で保持した(スコフォン他、バイオケム7:9 7 1 ~979 (1968) (Scoffone et al., Biochem. 7: 971-979(1968)を参照) タゴニストとしてより高い活性を持っていた。 図3A、3Bおよび3Cに示す比較実験で、125 IIPDGF-AAと125 -P て、ペプチド16はわずかな効果しかないが、16Tが有効な暁合物質であった DGF-BB (αおよびβレセプタ)の両者に対するペプチド16および16T の競合活性をテストした。図は、PDGF-AAとPDGF-BBの両方に対し ことを示している。125 I-PDGF-AAと125 I-PDGF-BB

に結合するレセプタに対し、それぞれ44 μ g/m l(26μ M)と 57μ g/ m! (33μM) のペプチド16Tが50%の競合を与えた。

後者はトリプトファンにチオアニソールの変成を担持したもの、を使用して対照 を行った。図2A、2Bおよび2Cに示すように、ペプチドは結合に競合しなか った。これらの実験から得るべき結論は、アミノ酸配列とトリプトファン変成が 任意のアミノ酸配列を持ったペプチド、つまりペプチド20および20Tで、 競合作用に重要であるということである。 図3 Cは、ペプチド16、161、20および201のいすれもが、EGFレ セプタに対する125 1-EGFの結合に競合しないことをしめす。従って、ペプ チド16TはPDGFレセプタ競合に対して特異的である。

生体内でのPDCF活性に対するアンタゴニストとしてのペプチド16Tの考 え得る役割を調べた。 齊及によって開示を本書に取り入れるベツショルツ他、ジ エイ・セル・フィジオル118:203~210 (1984) (Betsholtz et a 1., J. Cell Physiol 118: 203-210(1984)) の方法に従って、種々のペプチドの

ヒトの繊維芽細胞による [3 H] チミジンの組込みを調べた。表1Vは、PDG

(21)

特表平8-500010

(22)

F-BBとECFが機維芽細胞への[7H] チミジンの組込みを、それぞれ4倍と5倍に刺激したことを示す。PDCF-BBによる刺激の方が弱かったが、これは二スラー他、セル52:791~799(1988)(Misler et al., Cell 52:791-799(1988))によって得られた結果と一致した。ペプチド16および16116TはPDCF-AAおよびPDCF-BB精導の分裂促進を確かに頃書したが、ECF誘導の分裂促進を阻すした。このことは、ペプチド16および16Tがレセプタに対する統告のレベルのみで作用したのではなく、別のメカニズムも関与していることを示す。ペプチド20、つまり対照はリガンドの刺激による[8H] チミジンの組込みにわずかな影響を示し、一方、ペプチド20Tはある程度の非特異的阻毒活性を示した。ペプチド16Tはペプチド16より効率的で、[6H] チミジンのパックグラウンド組込みを大幅に低下させた。

※4 リガンドの刺激による[³H]チミジンのヒト包皮繊維芽細胞への組込みに対するペプチド16、16T、20および20Tの彩磬。数字は複製の平均を表す。

(cpm)	483 (cpm) 483 (cpm) 241 242 348 535 46 90	
ペプチド20T 456 489 836 515	456 489	515

到5

無傷の細胞に対するペプチドの影響を闘べるためにさらに実験を行って、特にリガンド分解の阻害を闘べた。

そのために、12 ウエル回の密集したヒトの包皮繊維芽細胞を、 $1 m_{\rm B}/m_{\rm I}$ のB S A で補足された $1.0 m_{\rm I}$ のハムF -12 岩地で一度洗った。上記のよう

に、後で12 1-PDGF-BB分解のテストに使用する細胞は、

αレセブタをダウンレギュレートするためにPDGFーAAで前保持した。そして、1mg/m1のBSAを含むの.5m1/ウエルのハムFー12始也で、それぞれ異なる濃度のペプチド16、16T、20および20Tと1²³ 1標識PDGFーAA、PDGFーBまたはBGFとともに細胞を保持した。その混合物を37℃で4時間保持し、保持培地を取除き、10%の最終濃度のトリクロロ酢酸では降させた。細胞培地でのトリクロロ酢酸の不は降放射能量をリガンド分解の評価値とした。つまり、それは取り込まれ、分解され、自由な¹³ 1ーTyr、または低分子量断片として培地内へ放出されたリガンドを表す。このパラメータは37℃で4時間保持した後決定した。

図4は、すべてのペプチドがiis I - P D G F - A A 分解に対してある程度の阻害活性を示し、ペプチド 1 6 T が最も有効であることを示す。 P D G F - B B 分解についての効果はより低く、ペプチド 1 6 T が最も強力であった。すべてのペプチドがiis I - E G F 分解を阻害したが、すべてのペプチドも同様な活性を示した.

これらの結果は、ペプチド16丁が細胞に影響し、それがPDGFレセプタレペルでの符異的阻害と、PDGF特異的でない細胞内での結果の組合せであることを示し

ている。

9110

上記結果は、ペプチド16 Tが a および B レセブタの両者と相互作用すること を示している。レセブタに対する P D G F の結合がレセブタの取込みとダウンレ ギュレーションを生じるので、 P D G F とペプチド16 T の相互作用がレセブタ の取込みとダウンレギュレーションを起こしたのか調べた。これをテストするた め、上記の無集細胞を 3 7 での結合緩衝液で一度洗ってから、異なる濃度の合成 ペプチド (1 m g / m 1 の B S A を含む 0.5 m 1 の P B S)と保持した。その 後、細胞を 3 7 でで 4 時間保持してから、2 0 m M の酢酸ナトリウム、150 m (54)

特表平8-500010

Mの塩化ナトリウム、0.2%BSAからなり、酢酸でpH3.7に調整した1m1の米冷却緩衝液で洗い、そして、細胞を緩衝液中の氷上で10分間保持し、1m1のpH7.4の結合緩衝液で二度洗った。細胞表面のPDGFレセブタの数を、0.5m1の結合緩衝液で二度洗った。細胞表面のPDGFレセブタの数を、0.5m1の結合緩衝液での1×1-PDGF-BB(-50,000cpm)と氷上で60分間の保持、洗浄、溶解および細胞結合放射能の測定によっ

結果は否定的であった。つまり、ペプチド16丁は

PDGF-aおよびBレセプタをタウンレギュレートしなかった。

1 7

ペプチド16TのPDGFレセプタとの相互作用がアゴニスト的がアンタゴニスト的かを聞べる研究を行った。これは無傷の細胞におけるPDGFおよびEGFレセプタの二量化と自動加媒能化の研究を含んだ。

密集したとトの包皮繊維芽細胞を使用した(25cm²皿の培養)。上記のように1mg/m1のBSAを加えた結合緩衝液で細胞を二度洗った。その後、氷上で合成ペプチド16、16T、20ねよび20Tのひとつと90分間保持した。そして、PDGF-BBまたはEGF(300ng/m1)を加えてから、さらに60分間保持した。そして、基本的にエリクソン他、グロウスファクターズ6:1~14(1992))に従って、二重化の定量を行った。基本的には、溶解緩衝液(0.5%トリトンx-100、0.5%デオキシコレート、20μMのpH7.4のヘペス、150mMの塩化ナトリウム、10mMのEDTA、1mMのPMSF(フェニルメチルスルホニルフロリド)、1%トラシロール(アプロチ

ニン)、100μMのオルトバンダト (ortowandat)、ホスファターゼ阻毒剤) 中の1mMのB S³ (ピス (スルホスクシニミジル)スペレート)で、徘徊で2 0分間レセプタを架橋させた。70mMの塩化メチルアンモニウムを10分間加 えて、架橋をクエンチングした。そして、サンブルを4%スラブゲル中のSDS ゲル電気添動に付してから、ニトロセルロース膜へエレクトロブロッティングし

た。遮断された脚を、親和精製されたホスホチロシン坑体(エク也、ジェイ・バイオル・ケム259:1145~11152(1984)(13 et al., J. Biol. Ghen. 259:1145-11152(1984))で2時間保持してから3回洗った。そして、プロットを、ペルオキンダーゼ複合、親和精製されたブタのアンチラビット186免疫グロブリンで、45分間保持した。さらに3回洗ってから、複合体をECL現像システムで可視化した。

図5に示す結果は、PDGFとEGFが両方ともレセブタの自動加燐酸化を誘発したことを示している。架橋後、大半の自動加燐酸化レセブタが、恐らく二量体を表すぼやけた2倍サイズ部分(図5の角かっこ)として視覚化された。

ペプチド16Tを使用した場合、PDGF誘発の自動加燐酸化と二量化は約55%阻害された。EGF誘発の

活性には影響がなかった。対照ペプチド20Tはなんちの影響を示さなかった。 これ5の結果は、ペプチド16Tかアゴニストではなく、アンタゴリストである ことを示している。

8

自動加燐酸化と二量化に関連する実験をさらに行った。これらは部分的に精製された D C F - B レセプタを使用したので、より定量的である。

トリトンX-100で可洛化したブタの子宮藤を、レンストランド他、ジェイ・バイオル・ケム262:2929~2932 (1987) (Roemstrand et a 1... J. Biol. Chem. 262:2929-2932(1987)) のモノQクロマトグラフィのステップまで精製したものから、PDGF-βレセブタを翻製し、そこに記載された自動加燐酸化の定量を行った。

約100ngのレセプタを、異なる濃度のペプチド16Tまたはペプチド20と、0℃で5分間保持した。PDGF-BB(100ng)を加えて、さらに15分間保持した。保持混合物は全体置が40μ1で、最終濃度として、0.1%トリトンX-100、5%グリセロール、0.5mMのEGTA、0.5mMの.ジェナトレ

(56)

イトール、20mMのpH7.40ペペス、180mMの塩化ナトリウム、3mMの塩化マンガン、そして1mg/mlのBSAを含んでいた。4µlの150μMの塩化マンガン、そして1mg/mlのBSAを含んでいた。4µlの150μM [² P] ATP (5x10⁵cpmの放射能を含む)を加え、さらに0でで10分間保持した。5µlの15mM非感離ATPと5µlの40mMフェニルフォスフェートを加えて、放射能の組込みを終了させた。0.5mMのDSS(12.5mM、ジメチルスルホキシド中)と、常温で30分間保持することによって、サンブルを架橋させた。50mMの塩化メチルアンモニウムと20mMのpH7.4のペペスを加えて、架橋反応を止めた。

ペプチドの存在しない状況で、図5に示すように、PDGFはその180KDaのレセプタと130KDa分解生成物の自動加燐酸化を誘発した。共有架橋後、大半の自動加燐酸化物は約350KDaで二重パンドとして見られた。

ペプチド16 Tが存在すると、濃度が増加するにつれて、二量化と自動加燐酸化の両方が減少した。5 μgのペプチドで、ほぼ完全な阻害が得られた。対照ペプチド20は20μgまでの濃度で影響を示さなかった。ペプチド16は中間的な影響を持ち、20μgで完全に阻害

した。これらの結果は、上記リガンド結合の阻害の研究で得られたものと対応する え

副3

各 P D G F 6 様が 8 個のシステイン残基を含むことを以前の研究が示しているが、 遊離 S H 基は見つかっていない。 (クレソンーウエルシュ他、プロク・ナトル・アカド・サイ・U S A 8 6 : 49 1 7 \sim 49 2 1 (1989) 。 P D G F は 多ケ母数 個の鎖間シスルフィド架橋、 忍らく2 個の鎖間架橋と、各サブユニットに3 個の鎖間渓橋を含むのではないかと考えられた。鎖間結合を特定するために、 部分還元法を採用した。

組替え P D G F - A A 長スプライス変異の的分標本を、異なる濃度のジチオトレイトール (「D T T」)と、特価で2時間保持した。そして、これらのサンプ

ルを、非還元条件を使用して、SDSゲル電気泳動でアルキル化し、分析した。 その後で銀染色を行った。 図6Aは、DDTの濃度の増加につれて、PDGF-AAが30KDaから17KDaへ徐々にシフトしたこ

と、二重体から単重体ヘシフト、を示している。3mMのDTTで、ほとんどすべてのPDGFが単重体として現れたが、その物質は完全に選売されたPDGFよりゆっくり移動し、銀内結合が残っていることを示唆した。

この実験は、鎖間結合が鎖内結合より還元されやすいことを確認し、この方法 の使用により、関係する特定の残基を特定できることを示唆している。

0

例9の実験は準備的スケールで行われた。90μgの組替え長スプライスPDGFーAが220μ1の0.36MトリスHC1、pH8、2中で、3mMのDTTで、20℃で2時間処理された。これにより顧問SH結合が露出し、それを同じ溶液中で15分間9mMの当一ド酢酸と反応させて基をアルキル化した。アルキル化した単量体を、15ml/hの流量の、6Mの尿素、0.3Mの塩化ナトリウムおよび1Mの酢酸中で、スペローズ12(1×30cm)のゲルクロマトグラフィで分離した。図6Bに示すように、2つのピークが溶出した。プロマトグラフィで分離した。図6Bに示すように、2つのピークが溶出した。プロマトグラフィで分離した。図6Bに示すように、2つのピーケが溶出した。プロマイル他、ジェイ・セル・バイオル67:835~851(1975)に従って、5DSゲル電気泳動で断片

を分析し、その後銀染色を行った。そのゲル研究は、2つのHPLC断片が単量体と二量体であることを示した。単量体物質を、細孔ブラウンリー・アクアボアCIカラム (narrow bore Brownlee Aquapore Cl column) を使用した逆相HPLCで脱塩することによって分離した。その物質を二分した。一方をレセブタ結合定量に使用し、他方を完全に還元した。これら2つの断片についての実験を以下で説明するが、完全還元に関する方を最初に述べる。レセブタ結合は、下記の例14のプロトコールを使用して行った。

<u>三</u>

部分還元された単量体P D G F - A を、4 MのグアニジンH C 1、1 MのトリスH C 1、p H 8 0、および1 0 m Mの E D T A 中の 2 0 m Mの D T T で、2 7 でで 2 時間かけて完全に還元した。これで単量体が完全に還元され、それを 4 ーピニルビリジンで処理した (特価で 2 時間の保持)。遠元された単量体を上記のように脱塩し、乾燥させた。4 ーピニルビリジンでの処理はシスティン残差をピリジルエチル代し、2 5 4 n m で可視化した。

還元物質を、200μ1の2M尿素と0.1M重炭酸

アンモニウム中で、37℃で15時間、1/50 (w/w) の酵素/基質比のClu-Cプロテアーゼで加水分解した。反応時間の終了時に、その混合物をブラウンリー・アケアボアC4 (2. 1×30mm) 細孔カラムに入れ、100μ1/分の流量のn-プロパノール(0~27%、超60分) 0.16%トリアルオロ酢酸の直線勾配で断片を溶出させた。フォトダイオードアレー検出器で溶出物を監視し、200~300m間でスペクトルデータを収集した。

これらのHPLC断片を、ポリプレン処理したガラスファイバディスク上で乾燥させ、周知のエドマン分解を行った。HPLC僧報を図1Aに示す。システイン残基を含んでいた配列を図7B(つまり、配列SP1、2、3 および4)と、配列認識番号(SEQ ID NOS)に示す:

図7Bで、「#」はカルボキシメチルシステインで、「@」はピリジルエチル システインである。 機間シスルフィド結合に関係するこれらのシステイン残基は、ヨード酢酸の作用で、カルボキシメチルシステインとして現れるはずで、一方、鏡内結合形成システインはピリジルエチルシステインとして現れるはずである。これらの結果は、PDGF-A単量体の第2およじ第4

システイン残基が鎖間ジスルフィド結合を形成することを示している。

例11の結果をさらに調べるために、Cys123とCys132がセリンに

(28)

なるよう、PDGF-Aの超スプライス形のc DNAを復居した (ペツショルツ他 よ オイキャー3 2 0:695~699 (1986) (Betsholtz et al., Matur e 320: 695-699(1986))。クンケル他、メス・エンジモル154:367~38 2 (1987) (Kunkel et al., Meth. Enzymol 154:367~382(1987)) に従っ て、 殊基の一方または両方に対応するコドンを作り、p S V S e r 2、p S V S e r 4、およびp S V monoAを得た。ヴラシルを含むテンプレートを コード化する野生型PDGF-Aも生成した。同様に、B鎖C DNAの対応するコドン (PDGF Bストップ変異のC y s 1 2 4、C y s 1 3 3)を変異させてp S V monoBを生じるとともに、コドン(9DGF Bストップ変異のC y s 1 2 4、C y s 1 3 3)を変異させてp S V monoBを生じるとともに、コドン(9DGF Bストップ変異のC y s 1 2 4、C y s 1 3 3)を変異させてp S V monoBを生じるとともに、コドン(9DGF Bストップ変異のC y s 1 2 4、C y s 1 3 3)を変異させてp S V monoBを生じるとともに、コドン(9DGF Bストップを 2 5 0 3 ~5 1 2) (0estman et al., Cell Reg. 2: 503-512)。 ペクターpSV monoA、pSVA Ser2、およびpSV Ser4をつくるために、イストマン他 ジェイ・バイオ・ケム263:16202~1620(1988) (Destman et al., J. Bio. Chem.263:16202-1620 (1988) に数示されたように、変異断片をペクターpSVーPDGFーA 102A (pSVA)のEcoRIがHをベクターpSVーPDGFーA 102A (pSVA)のEcoRIがにたクローン化し、野生型断片を切除した。プラスミドpSV7 dのEcoRIが位にクローン化することによって、構造pSV monoBを生成した。このプラスミドは周知で、その構造はトルエット他 DNA4(8):333~349(1985)の図2に示されている。それは図12としても示されている。

例13

p V S A およびp S V B ストップを含む例 1 2 の構造を、イストマン他、セル・レグ 2 : 5 0 3 ~ 5 1 2 (1991) (0estman et al., Cell Reg. 2: 503-5 12(1991)) に従って、6 0 m m 始養回の 2 0 μ g のプラスミドD N A と 0. 5 ~ 1 x 1 0 6 の細胞を使用して、C O S 細胞を感染させた。 感染後 2 日目に代謝標齢を行った。 0. 1 m C 1 [3 S] システイン/m 1、1 0 %

特表平8-500010

(53)

ラリーを加えた。これを4℃で30分間保持し、遠心分離でビーズを取り除いた した。そして、ビーズを、O. 5Mの塩化ナトリウム、20mMのトリス、pH 始地を収集し、遠心分離で細胞かすを取り除いた。細胞をPBSで一度洗い、か き集めて、0.5m1の0.5M塩化ナトリウム、20mMトリスHC1、pH 7. 5、0. 5%トリトンX-100%、1%アプロチニンおよび1mMのPM 15μ1の正常なウサギ血滑で4℃で1時間保持することによって、サンプルを 予備滑燈化した後、60μ1のPBS中の50%タンパク質Aセファローズのス 4℃で2時間保持した。さらに、再びタンパク質Aセファローズ(上配)で保持 で5回、20mMのトリスHC1、pH7.5で1回洗った。200μ1の非邇 の透析したウン胎児血清、および抗生物質で補足した1. 5m1の無システイン SFで溶解した。細胞溶解物を10,000gて15分間遠心分離にかけ、上燈 7. 5、5mg/m1のBSA、1%トリトンX-100および0. 1%SDS MCDB104培地で一晩細胞を増殖させることで、これを達成した。標識後、 みに対して、PDGF-AAの抗血清を使用した免疫沈降を行った。基本的に、 ,その後で、15μ1の抗PDGFAAまたは抗PDGF—BBを加えてから、 元サンプル綴衝液を加え、95℃

で3分間の保持によって、免疫複合体を溶離した。DTT(最終濃度10mM) を加え、95℃で2分間の保持によって、溶離物の半分を還元した。50mMの 最終濃度のヨードアセトアミドでアルキル化を行った。12~18%ポリアクリ ルアミドゲルとフルオログラフィを使用したDSゲル電気活動で、サンブルを分 析した。 結果を図8 A および8 B に示す。図8 A は、「*S」システイン爆離された細胞からのならし塔地が免疫沈降されたとき、単量体の形のみが見いだされたことを示す。過元条件下で分析すると、P D G F mono A がゲル中でシフトしたが、これは鎖内シスルフィド結合がゲル中でシフトしたことを示し、鎖内シスルフィド結合が存在することを示す。また、抗野生型 P D G F ー A 抗血溶はmonoーA を膨離し、P D G F mono A の配座が二量体の2つの鎖と同様であるという理論を裏付けている。

平行変異体であるPDGF mono Bは、図8Bから理解されるように、同じ分析のパターンを示した。

· 司

以下の実験は、例13に従って生成した組替えタンパク質を使用したしセプタ 結合定量に関するものである。

ルオロ酢酸で洗い、保持物質を0.1%トリフルオロ酢酸のアセトニトリルで溶 る能力を分析することによって行った。細胞をファルコン24ウエルプレート(BSA、0.9mMのCaCl2、0.5mMのMgCl2を含むPBS)で1回 aおよびβに対する結合を調べた。この研究は、連続希釈と、AG—1518細 洗った。図9に示す異なる希釈液を含んだ200μ1の結合緩衝液、つまり標定 のための公知の量のPDGF-AAおよびPDGF-BB中で、0℃で2時間保 持した。結合緩衝液で細胞を2回洗ってから、200μ1の結合緩衝液中の放射 組替えタンパク質の場合、感染から36時間後に、培地を1.5m1の無血清 **培地に変え、48時間培養を続けた。そして、培地を細孔逆相C4HPLCカラ** ム(2.1×30mm)へ加えて脱塩と濃縮を行った。カラムを0.1%トリフ 30,000cpm)を加えた。これを0℃で1時間保持してから、細胞を結合 鎌標鸛PDGF−AAまたはPDGF−BB (0. 5∼2ng;15, 000∼ 離させた。蒸発後、サンプルをPBSの当初量の1/10で溶解し、PDGF― 胞との結合に関して125 IIPDGF-AAおよび125 -PDGF-BBと競合す Falcon 24-well plates) で密集増殖させてから、結合緩衝液(1mg/mlの 緩衝液で5回洗い、20μ1の

20mMトリスHC1、pH7.5、1%トリトンX-100および10%グリセロール中で着温で20分間溶解させた。ガンマカウンタで可溶化1º1 放射能を測定した。

βレセブタ定量を行う場合、上記の前喪失(prior depletion)も使用した。 結果は、図9に示すように、monoBが比較的よく競合したことを示す。検 出できる程度にαレセプタに結合しなかったPDGFmonoBのデータは示し (32)

ていない。

例15

PDGFレセプタに対する単量体PDGFの結合がアゴニスト的またはアンタゴニスト的な結果を生じたかを判断することが重要であった。従って、自動加燐酸化定量でβレセブタを活性化するPDGFーmonoB分子の能力をテストした。pSVB停止、pSVmonoBに既染したCOS細胞の培養から、または横擬感染した細胞からのならし培地を、上配のように脱塩、濃縮した。レセブタ結合活性を調べるために、標準技法をしようして放射レセブタ定量を行った。その後、pSVmonoB芽たはpSVmonoB停止で感染させた細胞からの培の後、pSVmonoB芽たはpSVmonoB停止で感染させた細胞からの培

機度の1m1のならし培地で、4℃で30分間細胞を刺激した。100ng/m mM塩化ナトリウム、10mMのEDTA, 0.5%デオキシコレート、0.5 1mg/m1のBSAと0.1m1の[38S]メチオニン/m1で補足された無 血清およびメチオニンMCDB104培地で、37℃で3時間標識した。異なる 1の組替えPDGF−BBを持つ1m1の模擬感染培地を使用して正の制御を設 定した。細胞をPBSで1回洗い、20mMトリスHC1、pH7.5、150 %トリトンX-100、30mMのピロ鰲敷、1%アプロチニンおよび1mMの PMSFの溶解緩衝液にかき入れてから、クリアランスのために10,000g で15分間遠心分離を行った。この溶解物の半分を、PDGF-Bレセプタ由来 養を模擬感染細胞で、100ng/m1のレセプタ結合活性に調整した。25c のペプチドに対する 5 μ1の抗血剤(クレンソーウエドシュ色、ジョイ・パイオ m²の皿で増殖させたPAE細胞発現PDGF Bレセプタ(ウエスタマーク他 ル・ケム264:1742~1747 (1989) (Claesson-Welsh et al., Westermark et al., Proc Natl. Acad. Scl. USA 87: 128-132(1990)) を、O. 、プロク・ナトル・アカド・サイ・USA87:128~132 (1990) J. Biol. Chem. 264: 1742-1747(1989))

他の半分をホスポチロシンに対する1μ1の抗血溝(エケ他、ジェイ・バイオル・ケム259:1145~11152(1984)(Ek et al., J. Biol. Chen

こ59:1145-11152(1984))で、40でで2時間保持した。免疫複合体を60μ1
 のPBS中の50%タンパク質Aセファローズのスラリーでは降きせ、ピーズを、路解緩衝液で3回、20mMのトリスHC1、pH7.5、0.5Mの塩化ナトリウム、1%緩衝液で2回、20mMのトリスHC1、pH7.5、0.5Mの塩化ナトリウム、1%トリトンX-100で2回、そして蒸留水で1回洗った。4%SDS、0.2mMのトリスHC1、pH8.8、0.5Mのシュークロース、5mMのEDTA、0.01%プロモフェノールブルーおよび2%メルカプトエタノールを含む100μ1のサンブル緩衝液を加えて免疫複合体を溶解した。7%アクリルアミドゲルとフルオログラフィを使用して、SDSゲル電気流動で免疫複合体を分析した。

図10Aおよび10Bはこれらの結果を示す。図10Aで、SDSグル電気泳動を使用した免疫沈降物の分析が、pSVB停止とpSVmonoBの両方が自動加燐酸化を刺激したことを示している。PDGF-monoBがレセブタの二重化をもたらしたか否かを判定するために、

A) 1 6

第2および第4システイン間の鎖間ジスルフィド結合の配置を判定するために

(33)

実験を行った。そのために、2つの新しい変異体、つまり第2項基をセリン摂基に変異

させたPDGF A Ser2と、第4残基をセリン残基に変異させたPDGF A Ser4、を構成した。COS細胞をpSVA(A)、pSVA Ser4

2、pSVA Ser4、またはpSVA Ser2及びpSVA Ser4両方に感染させた。対応システイン残基間に鎖間結合が生じると(例えば第2システインかち第2システインが または第4システインから第4システイン)、pSVA Ser2またはpSVA Ser4のみに感染させた細胞は二鷹体を形成しない。実際、二鷹化は共感染細胞だけに発生するはずである。

細胞を「n S」システインで標識し、ならし始地または模擬感染COS細胞からの培地を、抗PDGF AA抗血清を使用して免疫抗降し、DTTを使用して、あるいは使用せずに、SDSゲル電気泳動で免疫抗降物を分析した後、フルオログラフィを行った。

図11Aは、共感染御胞にDTTが無い場合のみ二種体が後出され、架橋が生じたことを示す。このことから、第2および第4のシステイン残基がPDGF二重体で縦横にジスルフォド結合したと結論できる。

1 16

上記感染細胞の活性を關べるためにテストを行った。

pSVA、pSVA Ser 2、pSVA Ser 4、そしてpSVA Ser 2およびpSVA Ser 4 感染細胞からのならし培地を、濃縮、脱塩し、αレセプタとの結合をテストするために「3 1-PDGF-AAと組み合わせた。図11Bは、共感染細胞の存在状況でのみ焼合が生じたことを示す。これらの実験は、単一の瞬間バンドを持つPDGF二重体が機能的に活性であることも証明す

例18

PDGFレセプタと結合しないが、正常の経過と二量化を受けるに野生型PDGFと十分類似するPDGF変異体を生成した。PDGF-0と呼ぶ変異体を次

のように調製した。PDGF-A幾の超スプライス形をコード化し、上配例12 で言及したペクターpSV7d-PDGF-A (ペツショルツ他、ネイチャー3 20:695~699 (1986) (Betsholtz et al., Nature320: 695-699(1 986));イストマン他、ジェイ・パイオ・ケム263:16202~16208 (1988) (Oestman et al., J. Bio. Chem. 263:16202-16208(1988)も参照)を使用した。PDGF-Aの短スプライス変形をコード化する1. 3キロベースのcDNAを周

989):リュング他、サイエンス246:1306~1309 (1989) (154:367~382 (1987) (Kunkel et al., Weth. Enzymol 154:36 . 突然変異誘発を行い、ケック他、サイエンス246:1309~1312(1 Meck et al., Science 246: 1309-1312 (1989); Leung et al., Science 246: 1 イトジェンVEGF/VPGに置換した。トルエット他、DNA:333~34 。以下でpSV7d-PDGF-Oと呼ぶ生成された構造にたいして、配列が正 知のベクターMI3にクローン化した。その後、クンケル他、メス・エンジモル 7-382 (1987)) に従って、クンケル他、メス (Kunkel et al., Meth.) に従って 9 (1985) (Truett et al., DNA 4: 333-349 (1985)) に記載され、先行す る例で酉及したように、その変異DNAをベクターpSV7dにクローン化した された構造pSV7d−PDGF−0は、アミノ酸156~162つまりEYV 306-1309 (1989)) に記載されたように、アミノ酸156~162を内皮細胞マ RKKPかKPHQGQHに置換されたPDGF-Aの短スプライス変形をコー ド化した。この選択はいくつかの要因にもとづく。第一に、置換された配列は、 しいことを検証するために、通常のDNA配列分析を行った。要約すると、 PDGF-Bレセプタに結合することが示 されたPDGFーB鎖の2つの部位の一方と幾分オーバラップする(イストマン他、ジェイ・バイオ・ケム266:10073~10077(1991) (Gest man et al., J. Bio. Chem. 266: 10073-10077(1991))。第二に、その部位は親か性で、これは分子での表面露出を示唆する。最後に、PDGFとVEGF/V

(36)

特表平8-500010

P.F間のシステイン残基が完全に保存されることが以前に観察されており、これは置換された配列がタンパク質構造全体に対して干渉しそうもないことを示唆す。

例19

上記例 18 に記載したペクターの御製後、その構造を具体細胞の感染に使用した。アメリカン・タイプ・カルチャー・コレクション (American Type Culture Collection) かち A T C C (C R L 1650) として入手可能な細胞系COSー1を、10%ウン胎児血剤と抗生物質で補足したダルベッコス (Dulbecco's) 最少必須培地で培養した。イストマン他、セル・レグル2:503~512 (1999))の燐酸カルシウム法で、横造の10 μ g サンブルと6 0 m m の 皿 あたり 0.5~1 x 106 の 細胞を使用して細胞を受染させた。p S V 7 d ー P D G F ー A を

使用して平行培養も訳定した。培地に [3ºS]システインを加え、すべての培養を4時間に離標離した。

培養後、ならし培地を取除き、細胞を溶解した。培地と溶解物の両力に対して 免疫は降実験を行った。これらの実験では、以前に(ヘルディン他、エクスプ・セル・レス136:255~261(1981) すべてのPDGF—Aイン型を認識するとされたボ リクローナル抗血清を使用した。免疫は降を4でで一般行った。免疫は降物を収 集するためにタンパク質AセファローズCL-4Bを使用した。免疫は降物を収 集するためにタンパク質AセファローズCL-4Bを使用した。これちのビーズ をは降物含有物質とともに45分間保持した後、緩衝液(1%トリトンX-10 0、20mMトリスHCl、pH7.5、0.5m塩化ナトリウム、5mg/m 1のBSA、0.1%SDS)で4回、20mMトリスHCl、pH7.5で1 回路った。そして、ビーズを緩衝液(4%SDS、0.2MトリスHCl、pH 8.8、0.5Mシュークロース、5mMのEDTA、0.01%プロモフェノールブルー)中で95でで4分間加熱することによって、免疫複合体を溶離させた。一部のサンブルに対して、10mMのジチオトレイトールを使用して、95 でで2分間適元処理を行った後、50mMのコードアセトアミドでアルキル

化を行った。

還元または非還元条件にかかわらず、すべてのサンブルに対して、14%ボリアクリルアミドを含むゲル中でのSDSゲル電気泳動処理を行った。ゲルを「アンブリファイ(Amplify)」に浸してから、ハイパーフィルム(HYperfilm)MPに蘇光した。

図13に示す結果は、pSV7d-PDGF-Oが、約30kDaの分子重の分泌二量体に処理される分子を生成することを示す。以下PDGF-00(二量体)と呼ぶこの分子は、PDGF-AAと同程度の大きさである。その単量体は以下PDGF-Oと呼ぶ。

例20

P D C F ーO O ホモ二量体の結合特性を調べた。そのために、感染細胞(p S V 7 d ー P D G F ーA)からのならし培地と様騒感染細胞を分析して、分泌生成物かP D G F ーA レセブタとの結合で 12 1 ー P D G F ーA A 競合するかを判定した。実験では、細胞系A G 1 5 1 8、とト包皮繊維芽細胞系、様代 10~2 5(ヒューマン・ジェネティック・ミュータント・セル・レボシトリ、カムデン、ニュージャージー(Numan Genetic Mutant Cell Repository、Camden, N.J.)

から入手)を使用した。細胞を24ウエルブレートで増殖させ、0.5m1の結合緩衝液 (1mg/m1のBSA、0.9mMのCaC1:および0.5mMの MgC1:を含むPBS)で1回洗ってから、非標識PDGF-AA(0~16 ng/m1)、(a)模擬感染細胞。(b)pSV7d-PDGF-A感染細胞または(c)pSV7d-PDGF-A感染細胞または(c)pSV7d-PDGF-A感染細胞で、2つとともに、12/標準PDGF-AA(2ng/m1、47cpm/mg)で、0でで2時間保持した。培養を氷冷却結合緩衝液で4回洗った。細胞会合は51放射能を、0.2m1の1%トリトンX-100、20mMトリスHC1、pH7.5、および10%(v/v)グリセロール中で指摘で30分間保持して抽出した。標準ガンマカウンタで放射能を測定した。

図14に結果を示す。pSV7d-PDGF-A感染細胞からの培地は約15

(38)

0ng/mlのPDGF-AA活性を含んでいたが、pSV7d-PDGF-O感染細胞からの培地は顕著な活性が見られなかった。この実験は、PDGF-A \emptyset のアミノ酸156~162の対応配列VEGP/VPPによる置換がPDGF aLセプタに対する結合の喪失につながることを示している。

回2.1

ペックマン他、サイエンス241:1346~1349 (1988) (Beckma mn et al., Science 241:1346-1349 (1988)) とフレミング他、プロク・ナトル・アカト・サイ・USA86:8063~8067 (1989) による以前の研究は、N1H 3T3細胞におけるとトPDGF一Bの発現が、内因性PDGFレセブタの自己分泌活性化による細胞感染を生じることを示した。従って、PDGFーの鎖の発現によって、レセブタと結合するが、レセブタの二量化を許さないPDGF・O鎖の発現によって、レセブタと結合するが、レセブタの二量化を許さないPDGF・OBの発現によって、レセブタと結合するが、レセブタの二量化を許さないPDGF・Oをテストに、PDGF・B鎖を発現するN1H 3T3細胞(以下「sissT3」と呼ぶ)を使用した。その細胞に、上配pSV7d-PDGF・O構造と、ピュロマイシン粧抗の指標であるpSV2pacを扶感染した。ウエスタマーク他、ブロク・ナトル・アカド・サイ・USA87:128~132 (1999)のエレクトロボラテイン法で、40μgのpSV7d-PDGF・Oと1μgのpSV2pacを提展して、細

間を感染させた。48時間後、始地に0.8 μg/mlのビューロマイシンを含めることにより細胞を選択した。耐性クローンは、0.5 μg/mlのビューロマイシンと400 μg/mlのゲニチシンで補足した増進で培養した。

そして、上記の免疫対降法を使用して、約20の耐性クローンについて b D G F - O 生成を分析した。 図15に示すように、対照細胞溶解物に40および24kDaの成分が検出さ

れ、路地には何も検出されなかった。ピューロマイシン耐性クローンの約半分が

、溶解物と培地の両方に約30kDaの新PDGF成分を持っていた。これは、 いかなる公知のPDGF-BBホモ二量体とも一致しない。下記の研究で、それ がヘテロダイマーPDGF-OBとされた。

7 7

例21で報告した結果にかんがみ、PDGFイン型符異的抗血清を使用して免疫 过降研究を行った。そのような物質は、例えばサイバーが他、ジェイ・セル・サ イ97:219~229(1990)(Thyberg et al., J. Cell Sci. 97: 219 -229(1990))に配載されている。加えて、PDGFーAのアミノ酸156~16 9に対応するペプ チドに対する抗血溝(ハマチャー他、ジェイ・バイオル・ケム263:1649 3~16498 (1988) (Hammacher et al., J. biol. Chem. 263: 16493-16498(1988)) を使用した。 免疫が降のプロトコールは、ペプチド特異的抗血溝の使用前に、s 1 s 3 T 3 細胞の培地を、1 0 mMのジチオトレイトール(DTT)で、3 T ℃で2時間、5 0 mMのヨードアセトアミドで、中性p H、 増温で0. 5 時間処理した以外は、上記のものとまったく同じであった。

これらの結果を図16に示す。

3つの細胞系に還元条件を使用して30kDaの物質(いわゆる「C15」、「C111」および「C118」)を生成すると、抗AAおよび抗BB抗血清は同様な結果を生じた。その沈降物は、PDGF-Aのみを生成する細胞系、つまり細胞系A172、のなちし培地からの抗AAによって沈降した物質および抗B肪血清を使用してs1s3T3から沈降した物質と同じ大きさであった。2つの抗血清による腹離は、30kDaの物質がPDGF-OBへテロダイマーであることを示唆している。

これらの実験は、PDGF-ABヘデロダイマーが形成される可能性を首無にしたわけではないので、ペプチド156~169に対する抗血剤について調べた。 図示

しない結果において、抗血清はPDGF-A鎖を結合するが、感染COS細胞に

(40)

よって生成されるPDGF—〇を結合しないことが判明した。抗血清をA 1 7 2 についてテストすると、16、17および23kDaの成分、つまりPDGF—Aの3つの形が見いだされた。クローン5、11および18からの培地には、そのような形が検出されなかった。

この研究から引き出される結構は、抗AAおよびBB抗血剤の両方が感染sis3T3細胞中に設備する16、17および23kDaの成分がPDGF-〇のCDNAの生成物であり、これらの生成物がそのような感染細胞におけるpDGF-OBヘテロダイマーである、ということである。

65

sis3T3細胞がPDGF-0を生成し、変異体がPDGF-Bと会合してPDGF-0Bハデロダイマーを生じることが判明したので、変異体がsis3T3細胞の公知の感染表現型に影響するか媚べた。

PDGF-0を生成した上記感染からの3つのクローン (以下「C11」、「C16」および「C119」)と、その分子を生成した3つ(上記C15、C111お

よびC118)を比較した。比較では、細胞形態、成長率および歓楽天でのコロニー形成の3つのパラメータを使用した。

最初のパラメータに関して、図17でクローンを比較している。非生産者(C 11、6、19)はスピンドル形で、縦横の成長パターンを示すが、その両方と も形質転換細胞の典型である。これに対して、C15、11および18は、単層 成長の整然としたパターンであった。 クローンの成長率を評価するために、10%ウシ胎児血清で14日間増補したダルベッコス最少必須焙地(DMEM)で細胞を培養した。7日目に培地を変えた。これらの実験のグラフを図18に示すが、これは重複実験の平均値を表している。PDGF-0生成細胞と比べて数が4倍減少した。各グループ内の3つのクローン間に大きな相違はなかった。

軟寒天でのコロニー形成は、10%FCSと0.3%低温ゲル化アガロースと

、同じ始地の0.5m1の層の上の50g/m1のPDGF-BB8る5vはそれ無しで、そして0.6%低値アガロースで補足された0.5m1のDMEM中で、12のウェル回に<math>5x104200p

表5 PDGF-0ポジティブおよびネガティブ s i s 3 T 3クローンの転換天でのコロニー形成

	PDGF-0	キッシュ	# ジティブ PDGF-0 クローン 5 II IB	•	* # # 5	PDGF-0 ネガティブ 1 6 19
媒介 PDGF-BB (50 mg/ml)	o 5	1 85	0 92	≋ Ą	78	124 N.D.

数字は5×104個の細胞当りのコロニーを表し、三通りの決定の平均で、

18. D. < 0. 14。 N. D. は不明を表す。

上記実験は、PDGF鎖由来の種々のペプチドと変成ペプチドがPDGF分子 に対するアンタコニストおよびアゴニストとして作用することを示している。好 適なアンタゴニスト的ペプチドは、PDGFーB鎖の2つの虧 (42)

特表平8-500010

位からのエピトーブを含有する。そのようなペプチドはアミノ酸配列を持つが、その配列はいずれの野生型 D D G F 単重体にも見いだせない。そのようなペプチドの好適な科は、次の式で表すことができる。

Ala Asn Phe Leu Val X (Y) n

Glu lie Val Arg Lys Lys

5

ここで、Xはトリプトファンまたは弦成トリプトファン、Yは任意のアミン酸、nはのか535の整数である。特に好道なアンタゴニストは本種で「16」および「16丁」と呼ぶペプチドで、それぞれ下記のアミン酸配別を持つ。

Ala Asn Phe Leu Val Trp Glu lle Val Arg Lys Lys Pro

7

Ala Asn Phe Leu Val Xaa Glu lle Val Arg Lys Lys Pro

ここで、Xaaはチオアニソール化トリプトファンを表す。ペプチド16Tは、 レセプタ結合に関する PDGFとの鎌合で、はるかに効率がよい。トリプトファンが2ーニトロフェニルスルフェニルに結合した変形16NPT も、アンタゴニストとしてペプチド16より活性である。このような誘導体が、 活性である当初のペプチド16に優る理由は容易に説明できない。上記13アミノ酸配列が阻毒/アンタゴニスト活性の鍵のようである。上記のようなC未端アミノ酸の更なる欠失は、ペプチドの不溶性化をもたらし、従って評価できなかった。N末端での切断は活性の喪失を生じた。 以前の研究で、ペプチドのβ鎖のアミノ酸105~144が、βレセプタとの相互作用に重要なことが示された(ラロッシェル他、サイエンス248:1541~1~1544(1990)(LaNochelle et al., Science 248: 1541-1544(1990)))。さらに別の研究で、結合に重要なものとしてAsn-115、Arg-154ねよび11e-158が特定された(イストマン他、ジェイ・バイオ・ケム266:10073~10077(1991)(Oestman et al., J. Bio. Ch

ca. 266: 10073-10077(1991)))。特に好適なペプチド16はPDGF-Bのアミノ酸116~121および157~163を含み、従ってイストマン他に重要であると特定されたものに近いいくつかのアミノ酸を含む。しかし、発明の誘導体は aおよび B レセブタの両方との結合を阻断するという、この分野の先行研究で認識されなかった性質をもつ点に

留意しなければならない。また、本書で提示された証拠は、ペプチド構造のわずかな改変でも、アンタゴニスト的活性に深遠な影響を及ぼす。そのようなペプチドのアンタゴニスト的効力は、通剰な、あるいは望ましくないPDGF活性により特徴づけられる症状での使用を示唆する。これらの症状は、上配「背景」部に記載したもの、そして慢性の炎症状態を含む。

P D G F - B についての観察結果に関連して、血管内皮成長因子(血管透過性因子をはV E G F : 7ック他 サイエンス 2 4 6 : 1309 ~ 1312 (1989) : リュング他 サイエンス 2 4 6 : 1309 ~ 1312 (1989) : リュング他 サイエンス 2 4 6 : 1309 ~ 1312 (1989) : 以よング他 サイエンス 2 4 6 : 1306 ~ 1309 (1989) : Jeung et al., Science 246: 1306 ~ 1309 (1989)) を参照) なよび胎盤成長因子(マグリオン他、P N A S 8 8 : 9 2 6 7 ~ 9 2 7 1 (1991) (Maglione et al., PMAS 88: 9267-9271(1991)))を含む他の分子が、P D G F - B のものと同等のシステイン構造を示すことに留意しなければならない。本書で示される観察結果は、構造的類似性がある場合の、これら他の分子との相関を示唆する。

PDGF-A単量体は変成PDGF-B単量体ほどの活性がまったく無かったが、卵分選元されたアルキル化

PDGF一A単量体は、ある程度の活性を示した。

上記の例は、特に、PDGF二重体の形成に関与するクロス分子結合の特異的パターンが存在することを示している。この観察結果は、アンタゴニスト的二重体分子を形成する能力についての観察結果とともに利用できる。例えば、鎖のひとつがアンタゴニストを生成するよう変成された場合、ヘテロダイマーPDGFーABの生成を制御できる。二重体におけるクロス結合の認識により、二量体が

単一の分子間結合のみを含むという唯一の制約の下で、専らPDGF-ABの形を生成できる。第2または第4の野生型位置でシステインが欠けているひとつの単量体をコード化する核核分子と、他のリストされた野生型システイン位置でシステインが欠けている別の分子との細胞への共感染は、PDGF-ABの高い生成を保証する。例えば、第1の配列が、第2位置にシステインがないPDGF Aと、第4位置にシステインがないPDGF Bとをコード化する場合でも、PDGF Aの第4システインがではすれる。他方、必要な第4システインは存在するが、第2システインが消えているので、二量体のPDGF AAは形成されない。同様に、そのようなシステムにPDGF BBはで

きない。第2システインと第4システインがない以外は変成されていない、核酸配列の共感染によっても、当然ホモニ量体形を生成できる。また、それぞれが異なる核酸配列を持った2つの別個の細胞サンプルを感染させて、例えば倍地で二量化を引き起こすこともできる。従って、発明のひとつの側面は、別々の核酸的分が望ましい単量体をコード化する、上記二量体生成のためのキットにある。

従って、本発明は、本書に配載の原理に従って生成された、つまり単一の分子間ジスルフィド結合を持ったアンタゴニスト二量体を包含する。システイン残基用に配述されたアミノ酸位置は、別のアミノ酸の置換、欠失、遮断等で単に変成を必要とするだけである。そのようなPDGF A A分子は結合で焼合することが避明されている。これちの分子からアンタゴニストを配針でき、そこではひとつの鎖が、例えは位置156~162におけるレセブタへの結合を防止するようさらに変成される。これは、いずれかの分子のシステイン2またはシステイン4を変成することで、野生型鎖を持った特異的ヘテロダイマーの形成に使用できる

また、上配開示は、PDGFに対するアンタゴニストとして機能する種々のアミノ酸合有分子の開発を教示し

ている。これらの分子のあるものはPDGF-Aに、他のものはPDGF-Bに

指抗する。アンタゴニストは単量体でも二量体でもよい。とくに興味を引くのは、単一のシステイン結合によってつながれた二量体と、PDGFーAまたはPDGFーとのアミノ酸156~162によって形成される節位が何らかの形に変成された分子である。本書で使用する「変成」は最も広い意味を持つもので、全体的または邸分的欠失、および他のアミノ酸による節分的または全体的置換を含む。他の配列による置換に関し、配列KFHQQH等には全体的電機を含む。他の配列による置換に関し、配列KFHQQH特に望ましい。しかし、アミノ酸の同類置換と、これらアミノ酸のいずれか又はすべてを同類置換で交換することが本発明に含まれることは明かである。

上記変成を含有するアンタゴニストは単量体または二量体の形で使用でき、本書で「PDGF-OB」と呼ぶ二量体分子が特に望ましい。しかし、アミノ酸の同類置換と、これらアミノ酸のいずれか又はすべてを同類匯換で交換することが本発明に含まれることは明かである。

上記変成を含有するアンタゴニストは単量体または二量体の形で使用でき、本書で「PDGF-OB」と呼ぶ二量体分子が特に望ましい。そのようなすべての二量体のPDGFアンタゴニストは、PDGFレセブタと結合

することと、これらのレセブタの二重化を阻害する能力によって特徴づけられている。レセブタの二重化はPDGF活性、従ってアンタゴニスト効果に必要である。本書に記載したアンタゴニストは、例えば、それをコード化する核酸配列の発現を通してつくれる。これらの配列はブラスミド等の発現ペクターに組み込め、これによってコード化配列がプロモーターに作用的に連鎖する。発現ペクターおよび核酸配列自体、アンタゴニストを製造する細胞系を生成するよう、感染剤として機能できる。COS細胞等の真核細胞が望ましい。

本発明のアンタゴニストが二量体の形で使用できることを以上で指摘した。二 量体を使用する場合、一方の単量体が正常のPDGF単量体で、他方が突成され ることが望ましい。そのような二量体は、1つの正常なPDGF分子と1つの変 成された分子を生成する宿主細胞を使用して、組替えで生成できる。二量体は、 例えば適当な核酸の共感染、または第2の変成分子をコード化する核酸を持った 1つの正常なPDGF分子を再生する細胞の感染によって生成できる。PDGF (46)

-AまたはPDGF-Bが正常な単量体として、また変成された単量体として使 用できる。発明のひとつの側面は、当業者がそのような二量体をつくれるような キットを提供することにある。

他は、この出願に概要を示したような、公知のものである。発明の他の側面は当 、対象におけるPDGF-Bの悪影響を抑制する方法であって、PDGF-Bの その最も広い意味において、そのようなキットは、望ましくは発現ベクターの形 の、両方のPDGF単量体の核酸配列を含む。また、そのようなキットは、当業 DGF-Bに対するアンタゴニストの投与を通して、PDGF-B連織細胞の形 質転換を緩和し、復帰できることを示している。従って、発明のひとつの側面は 影響を抑制するに十分な量のPDGFーBアンタゴニストを対象に投与すること からなるものである。細胞の形質転換はひとつのそのような悪影響である。その 者に知られているような、細胞の感染に有用な追加的試薬を含むてとができる。 上記で耆及したような本発明のアンタゴニストの他の用途に加えて、例は、 業者に明かであり、詳述を必要としない。

うな用語や表現の使用に、示され記載された特徴またはその一部のいかなる均等 探用された用語や表現は説明のためで、限定を意図したものではない。そのよ 物をも除外する意図はなく、発明の範囲内で種々の改変が可能である。

H ヴァメヴォトン、コレミング、エアングーンン、マコブ スックストロート・グドルントル・カート・グラント ステック ステック・カック・カート・ウック くだみい、ウギー・ク・カストムン・ブルメ .. ~~ (1) 一般情報: (i) 出願/

'n 称:血小板由来の増殖因子アンタ スト 袙 6 密 絥

1 1 (iii) 配列の数

(iv) (A) (B) (B) (B) (C) (C) (D) (E) (E) (E) (E) (T) (T) (T)

) コンピュータ読み取り可能フォーム
(A) 媒体型式: 5.25 インチ フロッピーディスク. 360 kb メモリ
(B) コンピュータ: 1 P P S/2 (C) オペレーティング・システム: PC-DOS (C) ソフトウェア: ワードパーフェクト (Wordberfect)

(vi) 現在の出願データ: (A) 出願番号: 07/977,234 (B) 出願日: 1992年11月16日 (C) 分類: 514

(viii) 併理士/代理人情報: (A) 氏名 : ハンソン,ノーマン・ディ (B) 登録番号: 30,946 (C) 参照/曹類番号: LUD 269.1

(ix) 通信情報: (A) 電話 : (B) ファックス

688-9200 838-3884 (212) (212) .. К

(48)

特表平8-500010

(2) 配列認識番号 1 の情報: (1) 配列の特徴: (A) 長さ: 147 × 7 酸 (B) 植類: アネノ酸(D) 佐相: 直線 (ii) 分子の種類: タンパク (xi) 配列の記述: 配列認識

超

: タンパク質: 配列認識番号 1:

Ala Asn Phe Leu Val Irp Xaa Glu Ile Val Arg Lys Lys Pro $10\,$

<u>.:</u> (2) 配列認務番号 2 の情報: (i) 配列の特徴: (b) 複数: アミノ酸 (b) 植類: アミノ酸 (l) 位相: 直線 (ii) 分子の植類: タンパク質 (xi) 配列の記述: 配列認識番号 卟

Ala Asn Phe Leu Val Xaa Xaa Glu Ile Val Arg Lys Lys Pro

ンパクリ部部 (2) 配列認識番号 3 の情報: (1) 配列の特徴: (A) 長さ: 13アミノ (B) 植類: アミノ酸 (D) 位相: 直線 タンパ(xi) 配列の記述: 配列認認

ლ ∵

阜 質審 Ala Asn Phe Leu Val Trp Glu Ile Val Arg Lys Lys Pro 5

号 4: 棘 タンパク質 配列認識番号 (2) 配列認業番号 4 の情報: (1) 配列の特徴: 137 ミノロ(A) 長さ: 137 ミノロ(B) 植類: アミノ酸(D) 位相: 直線 クンパ(i) 分子の種類: 配列認 スタンパ(xi) 配列の記述: 配列認 Ala Asn Phe Leu Val Xaa Glu Ile Val Arg Lys Lys Pro 5

の情報 (1) 配列認識番号 5 の (1) 配列の存録: (A) 長は: 28 (B) 極額: 7 注 (D) 位相: 直線 (il) 分子の種類: (xi) 配列の記述:

297 % / 酸 7 % / 酸 1線

5: 卟 ンパケ館に対談報を ぐ四

Ala Ann Phe Lau Val Xaa Pro Pro Cyn Val Glu Val Gln Leu Arg Pro 10 10 115 5

Val Gln Val Arg Lys Ile Gly Ile Val Arg Lys Lys Pro 20

(2) 配列認識者号 6 の情報: (i) 配列の特徴: 29アミノ酸 (B) 種類: アミノ酸 (D) 位相: 直線: タンパク質 (xi) 配列の記述: 配列認識者号 6:

Ala Asn Phe Leu Val Irp Pro Pro Cys Val Glu Val Gln Leu Arg Pro 5

Val Gin Val Arg Lys, ile Gly ile Val Arg Lys Lys Pro 20

***・タンパク質 配列認識番号 7:

(2) 配列認識番号 7 の情報: (1) 配列の特徴: (A) 長さ: 125アミ/酸(B) 插類: アミ/酸(D) 位相: 直線 アンバク質(ii) 分子の種類: 配列記談: 配列認識替

13b. The Pro Pro Cys Val Glu Val Lys Arg Cys Thr Gly Cys Cys Asn 35 . 40 Ser lie Glu Glu Ala Val Pro Ala Val Cys Lys Thr Arg Thr Val lie 5 Tyr Glu lie Pro Arg Ser Gin Val' Asp Pro Thr Ser Ala Asn Phe Leu 20 A. 30 4

Ser Leu Amn Pro Amp Tyr Arg Glu Glu Amp Thr Gly Arg Pro Arg Glu Lys Val Ala Lys Val Glu Tyr Val Arg Lys Lys Lys Lau Lys Glu 65 Val Cin Val Ary Leu Glu Glu His Leu Glu Cys Ala Cys Ala Thr Thr The Ser Ser Val Lys Cys Cln Pro Ser Arg Val His His Arg Ser Val

Ser Gly Lys Lys Arg Lys Arg Lys Arg Leu Lys Pro Thr 115 126

(2)配列設織番号 8 の情報:
(1)配列の特徴:
(8)振発: 125万 * / 砂(B) 推領: 7 * / 砂(D) 位相: 直線 タンパク質(ii) 分子の種類: 8 シンパク質(xi)配列の記述: 配列認識器号

.. ∞ 咖

Tyr Glu Ile Pro Arg Ser Gln Val Asp Pro Thx Ser Ala Asn Phe Leu 20 ile trp Pro Pro Cys Val Glu Val Lys Arg Cys Thr Gly Cys Cys Asn 40 Ser Ile Glu Glu Ala Val Pro Ala Val Cys Lys Thr Arg Thr Val lle 5

The Ser Ser Val Lys Cys Cin Pro Ser Arg Val His His Arg Ser Val 50 60. Lys Val Ala Lys Val Glu Tyr Val Arg Lys Pro Lys Leu Lys Glu 65 70 Val Gin Val Arg Leu Glu Glu His Leu Cly Cys Ala Cys Ala Thr Thr 90 95 Ser Leu Aan Pro Aap Tyr Arg Glu Glu Aap Thr Gly Arg Pro Arg Glu 100

Ser Gly Lys Lys Arg Lys Arg Lys Arg Leu Lys Pro Thr 120

(1) 配列認識番号 9 の情報:
 (i) 配列の特徴:
 (k) 長さ: 1257 × / 酸(B) 種類: ブミ/酸(D) 位相: 直線(D) 位相: 直線(D) 分子の種類: タンパク質(X)) 配列の記述: 配列認識番号 9:

Ser Ile Glu Glu Ala Val Pro Ala Val Xas Lys Thr Arg Thr Val Ile S

Tyr Gly 11s fro Arg Ser Gin Val Asp Pro Thr Ser Ala Man Phe Leu 20 20

lie Trp Pro Pro Cys Val Gly Val Lys Arg Kam Thr Gly Kam Xam Asn 35 The Ser Ser Val Lys Xas Gln Pro Ser Arg Val His His Arg Ser Val SO 60

Lys Val Ala Lys Val Glu Tyr Val Arg Lys Fro Lys Leu Lys Glu 65 Val Gin Val Arg Leu Glu Giu His Leu Giu Xes Ala Xaa Ala Thr Thr 95 Ser Leu Aan Pro Asp Tyr Arg Glu Glu Asp Thr Gly Arg Pro Arg Glu 100 Ser Gly Lys Lys Arg Lys Arg Lys Arg Leu Leu Pro Thr 120 125

(2) 配列設議番号 10 の情報: (i) 配列の特徴: アテミン| (k) 長さ: アテミン| (g) 恒緒: アミン| (ii) 分子の種類: タンパ (xi) 配列の記述: 配列認

- タンパク質 - 配列認識番号 10:

Gly Tyr Val Arg Lys Lys Pro

、タンパク質 配列認識番号 11: (2) 配列認識番号 11 の情報: (i) 配列の特徴: 1アミノ酸(A) 長さ: 7アミノ酸(B) 佐瀬: アメノ酸(D) 佐相: 直線(ii) 分子の種類: タンパク(xi) 配列の配述: 配列認識

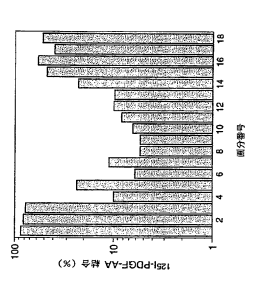
Lys Pro His Cln Cly Gln His

280nmv0 吸光度 0. 0.5 ţ, ឧ 保持時間 (分) 2 アセトニトリル (%) \$ 8 8 8

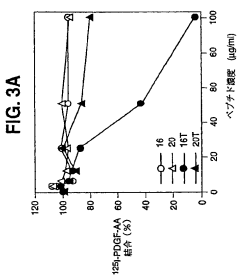
[M3A]

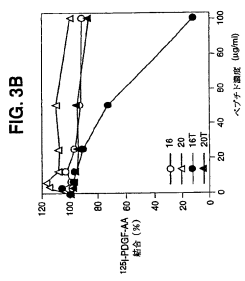
FIG. 2

[🛛 2]



[M3B]

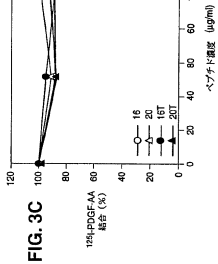




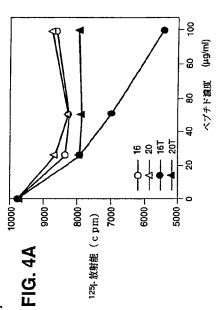
(22)

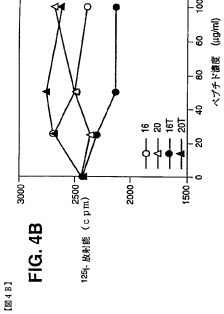
特表平8-500010



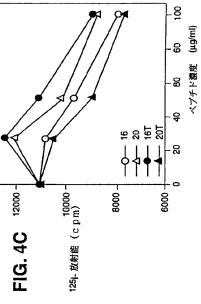


[X 4 A]

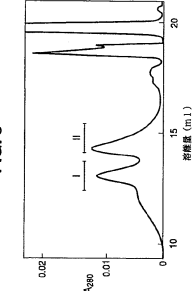




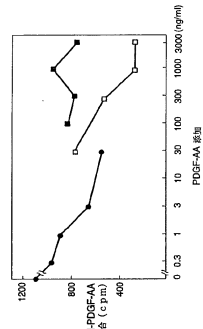
[X4C]











- 97

- 49 — Z6

- soo

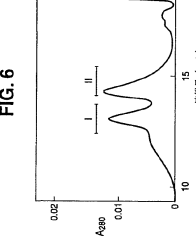
6-01 x 1M

(pu) イチヤン DSS

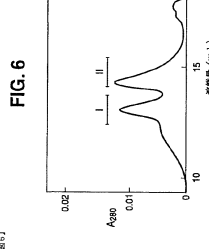
PDGF (100ng)

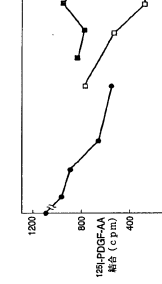
期校





[X 6 A]





[886]



(57)

+ + +

191 ソキケン

10 50 50

ペンチド 20

47≠ k 16

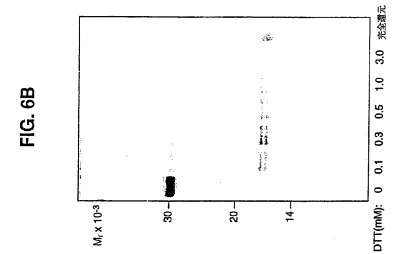
FIG. 5

(09)

特表平8-500010



[XeB]





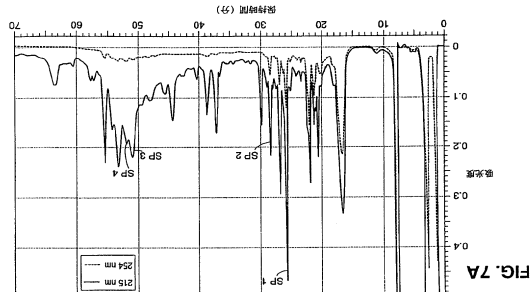


FIG. 8A

M_r x 10·3

4

SIEEAVPAVCKTRTVIYEIPRSQVDPTSANFLIWP

PCVEVKRCTGCCNTSSVKCQPSRVHHRSVKVAKVE sp1 --- @ --- @ --- @ --- e

YVRKKPKLKEVQVRLEEHLECACATTSLNPDYREE sp2@-@------

DTGRPRESGKKRKKKKLKPT

46 ⊢

8

1

14

[X8A]

特表平8-500010

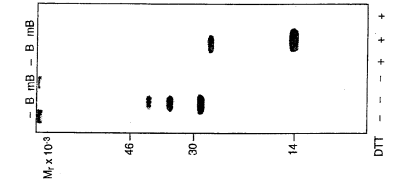
(61)

[M7B]

FIG. 7B

(63)





特表平8-500010

[68]



特表平8-500010

(64)

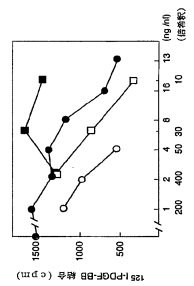
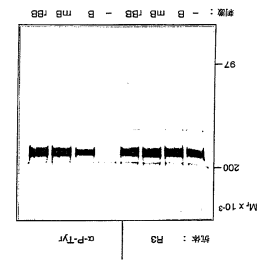


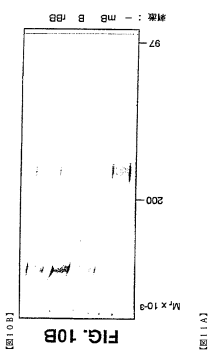
FIG. 10A

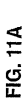
[M10A]

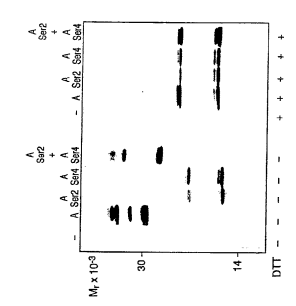




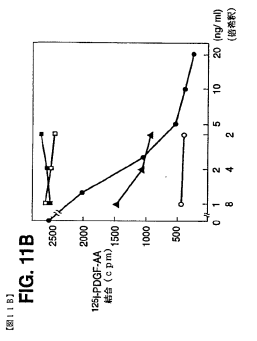
特表平8-500010











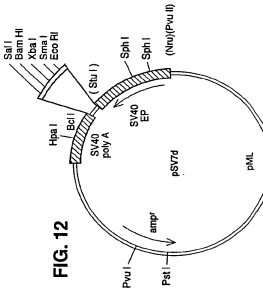


FIG. 14

特表平8-500010

FIG. 13

0

⋖

0

٧

0

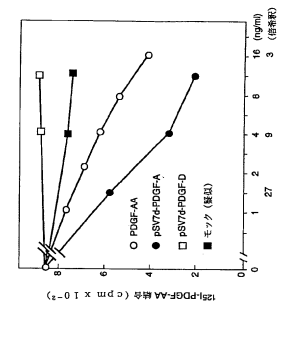
∢

0 V (x 10-3)

- 46 -

- 30 -

PDGF 鎖:



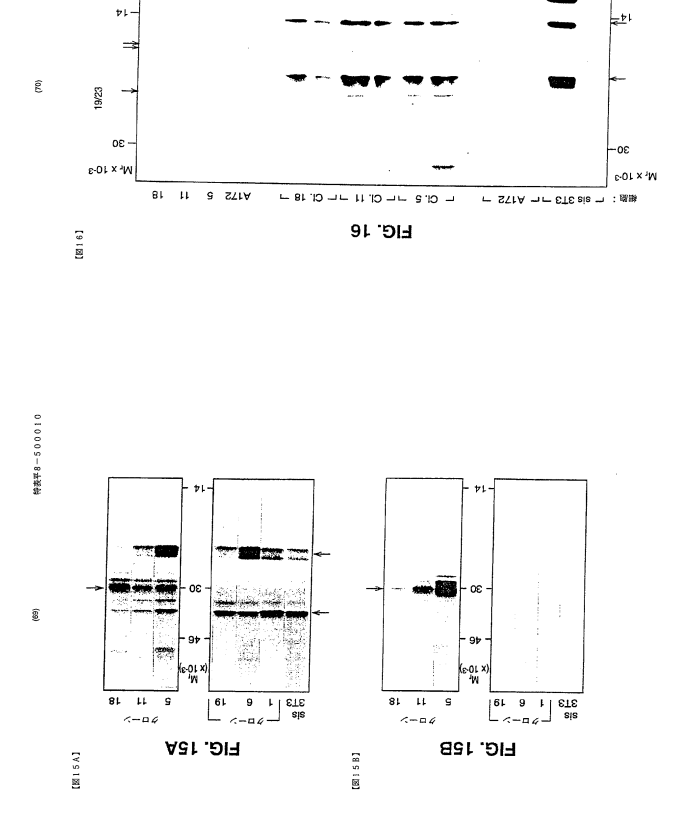
Lys. Med.

Lys. Med.

T10-

- 14 -

+ DTT



特表平8-500010

×キャン酸−A ---

88

88 AA

88

88 AA

88

 $\forall \forall$

: 衛血流

(72)

[M17C]

特表平8-500010

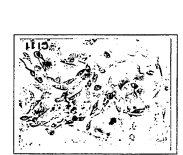


[M17A]



FIG. 17C

[M17B]



871.DIH



[M17D]

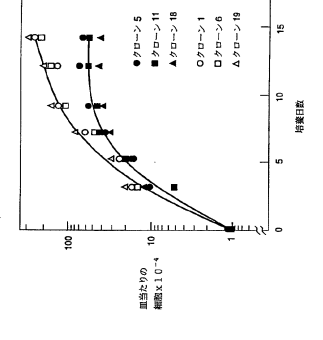
[⊠18]

特表平8-500010

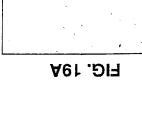
(73)



371.DIA



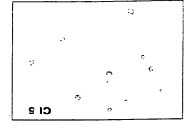
[M19A]



CI 2

FIG. 17F

[図17 E]

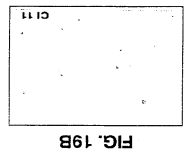


TIG. 19D

[M19D]

特表平8-500010

(75)



Br 13

LI 13

[M19E]

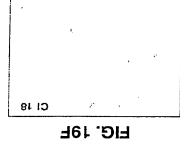
HG. 19E

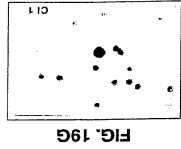
FIG. 19C

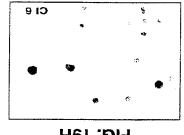


(77)

[M19F]







Her .DIH

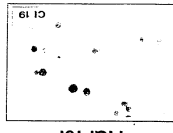


FIG. 191

[[1818]

[M 1 9 H]

[819C]

【手続補正書】特許法第184条の7第1項

【提出日】1993年9月7日

【補正内容】

補正特許精求の範囲

[1993年9月7日(07.09.93)に国際事務局が受領; 当初の請求項1~84が補圧請求項1~43に替えられ、そのうち請求項1、2、16~18、21、22、24、26、28、29、32~40、42~54、62~64、66、68~73、75および77~84が削除され、新請求項6~8、2

2~28、30、37および39~42が追加された(5ページ)]

- 血小板由来の増殖因子に対する以下のアミノ酸配別からなるペプチドアンタゴニスト Ala Asp Phe Leu Val Xaa Xaa Glu Ile Val Arg Lys Lys Pro、ここで、最初のXaaはトリプトファンまたは姿成トリプトファン、2番目のXaaはのから35アミン酸のいずれかである。
- 2. 2番目のXaaがOアミノ酸である精求項1のアンタゴニスト。
- 最初のXaaがトリプトファン、チオアニソール化トリプトファンまたはトリプトファンの2ーニトロフェニル塩化スルフェニル誘導体である請求項1または20アンタゴニスト。
- 4. 2番目のXaaがPro Pro Cys Val Glu Val G In Leu Arg Pro Val Gln Val Arg Lys I le

である請求項1のアンタゴニスト。

- 最初のXaaが チオアニソール化トリプトファンか2ーニトロフェニルスルフェニルトリプトファン誘導体である離求項1のアンタゴニスト。
- 最初のXaaがトリプトファンである舗求項1、2、3または4のいずれかのアンタゴニスト。
- 7. 請求項6のアンタゴニストをコード化する分離された核酸分子。
- 3. 請求項7の分離された核酸分子からなる、プロモーターに作用的に連鎖し

た発現ペクトル。

- 9. PDGFaおよびβレセプタを提示する細胞へのPDGF結合を阻害する 方法であって、前記細胞に対するPDGFBの結合を阻止するに十分な量の、 請求項1、2、3、4、5または6のいずれかのアンタゴニストに前記細胞を接 触させることからなるもの。
- 10. いずれかの単量体上のアミノ酸123か、いずれかの単量体上のアミノ酸132の少なくとも一方かシステインでなく、前配変成二量体が野生型PDGFARに対するアンタゴニストである、分離された変成

PDGF AA二量体。

- 11. 一方の単量体上のアミノ酸123と他方の単量体上のアミノ酸132がシステインでない請求項10の分離された変成PDGF AA二量体。
- 12. いずれかの単層体上のアミノ酸124か、いずれかの単層体上のアミノ酸133の少なくとも一方がシステインでなく、前配変成二量体が野生型PDGFBBに対するアンタゴニストである、分離された変成PDGFBB二豊体。13. 一方の単量体上のアミノ酸124と他方の単量体上のアミノ酸133がシ
- ステインでない鎖求項12の分離された変成PDGF BB二量体。 14 (1) PDGF Aの単層体またはPDGF Bの単層体 と (11) 非
- 14. (1) PDGF Aの単重体またはPDGF Bの単重体 と(11) 非PDGF単重体からなり、前記2つの単重体が1個のジスルフィド結合によってつながれ、前記二重体がPDGFアンタゴニストである、分離された二重体、
- 15. 前記非PDGF単量体が増殖因子である崩求項14の分離された二量体。
- 16.前記非PDGF単量体がVEGFである請求項14の分離された二量体。
- 17. アミノ酸位置156~162で変成されたPDGF

単量体からなる分離されたペプチド。

- 18 位置156~162にアミノ酸配列KPHQGQGを持つ請求項17の分離されたペプチド。
- 19. 前記単量体がPDGF Aである潮求項17または18の分離されたペプチド。

(81)

20. 前記単置体がPDGF Bである精求項17または18の分離されたペプチャド

- 21. 以下のものからなる分離された二量体、
- (1) PDGF AまたはPDGF-Bの一方、および
- (11) 請求項17、18、19または20のいずれかの分離されたペプチド
- 22. 2個の変成PDGF-A単量体からなり、アミノ酸123および132の少なくとも一方がシステインでないように前距単量体の一方が変成され、アミノ数位置156~162で前配単量体の一方が変成された、分離された二量体、23. 2個の変成PDGF-B単量体からなり、アミノ酸124および133の少なくとも一方がシステインでないように前配単量体の一方が変成された、分離された二量体、アミノ数位置156~162で前配単量体の一方が変成された、分離された二量体。
- 24. 位置156~162で変成された単量体が、前配位置にアミノ酸配列KP HQGQHを持つ構求項22または23のいずれかの二量体。
- 25. 以下のものからなる分離された二量体、
- (1) (a) アミノ酸位置123および132の少なくとも一方で、前記位置の前記少なくとも一方がシステインでないように変成されたPDGF-Aと、
- (b) アミノ酸位置124および133の少なくとも一方で、前記位置の前記少なくとも一方がシステインでないように変成されたPDGF-Bのうちの一方、そして
- (11) 椭求項17、18、19または20のいずれかの分離されたペプチド
- 26. 請求項7の核酸配列または請求項8の発現ベクトルに感染した細胞系。
- 27.前配細胞系にPDGF-AおよびPDGF-Bのいずれかをコード化する
 - 核酸分子にさらに感染した簡求項26の細胞系。
- 28. 前記細胞系がPDGF-AまたはPDGF-Bの少なくとも一方を生成する精求項26の細胞系。
- 29.請求項21、22、23、24または25のいずれかの二量体を生成する

のに有用なキットであって、

それぞれが前記二量体の単量体をコード化する1対の核酸分子からなるもの。

- 30. 鯖状頃17、18、19または20のペプチドをコード化する分離された
- 核機分子。31. 変成 P D G F B 単量体からなり、アミノ酸 1 2 4 および 1 3 がシステインでない、分離された血小板由来の増殖因子アゴニスト。
- 32.位置124および133のアミノ酸がそれぞれセリンである請求項31の分離されたアゴニスト。
- 33.位置124および133のアミノ酸の一方がセリンである糖求項31の分離されたアゴニスト。
- 34. 鯖求項31、32または33のアゴニストをコード化する分離された核酸
- 35. 請求項31、32または33のアゴニストをコード化するプラスミド。
- 36. 請求項34の分離された核酸分子または請求項35のプラスミドに感染した細胞系。
- 37. 請求項30の分離された核酸分子からなる、プロモーターに作用的に連鎖 した発現ベクトル。
- 38. pSV7d-PDGF-Oで表される請求項37の発現ベクトル。
- 39. 精求項31の核酸分子または精求項37または37

の発現ベクトルに感染した細胞系。

- 40. PDGF—Bの悪影響を抑制する方法であって、PDGF—Bの悪影響を抑制するために、請求項25のアンタゴニストの所定量を、それを必要とする患者に投与することからなるもの。
- 41.前配悪影響が細胞感染である構求項41の方法。
- 42. 前記アンタゴニストがPDGFOBである請求項40または41の方法。
- 43. 細胞に対するPDGF効果を増進する方法であって、前記細胞に対するPDGF効果を増進するに十分な置の、請求項31のPDGFアゴニストを細胞に投与することからなる。

特表平8-500010

(83)

【手続補正書】特許法第184条の8

【提出日】1994年4月25日

【補正内容】

請求の範囲

血小板由来の増殖因子に対する以下のアミノ酸配列からなるペプチドアンタゴニスト Ala Asp Phe Leu Val Xaa Xaa Glu Ile Val Arg Lys Lys Pro、

ここで、最初のXaaはトリプトファンまたは変成トリプトファン、2番目のXaaは0か535アミノ数のいずれかである。

- 2. 2番目のXaaがOアミノ酸である構求項1のアンタゴニスト。
- 3. 最初のXaaがトリプトファン、チオアニソール化トリプトファンまたはトリプトファンの2ーニトロフェニル塩化スルフェニル糖準体である糖採項1または2のアンタゴニスト。
- 4. 2番目のXaaがPro Pro Cys Val Glu Val G in Leu Arg Pro Val Gln Val Arg Lys I le

である請求項1のアンタゴニスト。

- 最初のXaaが チオアニソール化トリプトファンか2ーニトロフェニルスルフェニルトリプトファン誘導体である糖求項1のアンタゴニスト。
- 6. 最初のXaaがトリプトファンである構求項1
- 2、3または4のいずれかのアンタゴニスト。
- 7. 請求項6のアンタゴニストをコード化する分離された核酸分子。
- 8. 請求項7の分離された核酸分子からなる、プロモーターに作用的に連鎖した発現ペクター。
- 9. PDGF aおよびβレセプタを提示する細胞へのPDGF結合を阻害する方法であって、前配細胞に対するPDGF Bの結合を阻止するに十分な量の、 翻求項1、2、3、4、5または6のいずれかのアンタゴニストに前配細胞を接触させることからなるもの。

10. 一方の単量体上のアミノ酸123および他方の単量体上のアミノ酸132のそれぞれがシステインでなく、前配変成PDGF AA二量体が野生型PDGF AAに対するアンタゴニストである、分離された変成PDGF AA二量体

- 11. (1) PDGF Aの単量体またはPDGF Bの単量体 と (11) 非PDGF単量体からなり、前記2つの単量体が1個のジスルフィド結合によってつながれ、前記二量体がPDGFアンタゴニストである、分離された二量体。
- 12. 前記非PDGF単量体が増殖因子である請求項11の分離された二量体。
- 13. 前記非PDGF単量体がVEGFである請求項11の分離された二量体。14. アミノ酸位置156~162で変成されたPDGF単直体からなる分離されたペプチド。
- 15. 位置156~162にアミノ酸配列KPHQCQCを持つ請求項14の分離なれたペプチド。
- 16. 前記単量体がPDGF Aである請求項14または15の分離されたペプチド。
- 17. 前記単量体がPDGF Bである楠求項14または15の分離されたペプチド。
- 18. 以下のものからなる分離された二量体、
- (1) PDGF AまたはPDGF-Bの一方、および
- (11) 鞘次項14、15、16または17のいずれかの分離されたペプチド
- 19. 2個の変成PDGF-A単量体からなり、アミノ酸123および132の少なくとも一方がシステインでないように前配単量体の一方が変成され、アミノ酸位置156~162で前配単量体の一方が変成された、分離された二量体。
 20. 2個の変成PDGF-B単量体からなり、アミノ酸124および133の少なくとも一方がシステイン

でないように前記単量体の一方が変成され、アミノ酸位置156~162で前記

(86)

単量体の一方が変成された、分離された二量体。

- 21. 位置156~162で変成された単量体が、前記位置にアミノ酸配列KP HQCQHを持つ循求項19または20のいずれかの二量体。
- 22. 以下のものからなる分離された二量体、
- (1) (a) アミノ酸位置123および132の少なくとも一方で、前配位置の前記少なくとも一方がシステインでないように変成されたPDGF-Aと、
- (b) アミノ酸位置124および133の少なくとも一方で、前配位置の前記 少なくとも一方がシステインでないように変成されたPDGF-Bのうちの一方

、そして

- 23. 構求項1の核酸配列または構求項8の発現ベクターに感染した細胞系。
- 24. 前記細胞系に P D G F A および P D G F Bのいずれかをコード化する核酸分子にさらに感染した離水項 2 3 の細胞系。
- 25. 前配細胞系がPDGF-AまたはPDGF-Bの

少なくとも一方を生成する精求項23の細胞系。

- 26. 請求項18、19、20、21または22のいずわかの二量体を生成するのに有用なキットであって、それぞれが前記二量体の単量体をコード化する1対の核酸分子からなるもの。
- 27. 請求項14、15、16または17のペプチドをコード化する分離された核酸分子。28. 変成PDGF-B単遺体からなり、アミノ酸124および133がシステインでない、分離された血小板由来の増殖因子アゴニスト。
- 29. 位置124および133のアミノ酸がそれぞれセリンである構求項28の

分離されたアゴニスト。

- 30. 位置124および133のアミノ酸の一方がセリンである請求項28の分離されたアゴニスト。
- 31. 請求項28、29または30のアゴニストをコード化する分離された核酸

- 32. 藺求項28、29または30のアゴニストをコード化するプラスミド。
- 33.簡末項31の分離された核酸分子または鏑末項32のプラスミドが感染さ
 - むた番間系。
- 34. 期求項27の分離された核酸分子からなる、プロモーターに作用的に連鎖 した発現ベクター。
- 35. p S V 7 d ー P D G F ー O で表される構求項 3 4 の発現ベクター。
- 36. 請求項28の核酸分子または請求項34または38の発現ベクターが感染された細胞系。
- 37. PDGF-Bの悪影響を抑制する方法であって、PDGF-Bの悪影響を抑制するために、請求項23のアンタゴニストの所定量を、それを必要とする患者に投与することからなるもの。
- 38. 前配悪影響が細胞感染である構求項37の方法。
- 39. 前記アンタゴニストがPDGFOBである精求項37または38の方法。
- 40. 細胞に対するPDGF効果を増進する方法であって、前部細胞に対するPDGF効果を増進するに十分な蠢の、請求項28のPDGFアゴニストを細胞に

投与することからなるもの。

特表平8-500010

【国際調査報告】

uba No.			the fields reserted	sarch terms used) retains, distifide, A-		Relevant to claim No.	1, 2, 8, 16- 18,35,38,42- 43,50,53 3,44	1 - 3 , 9 - 1 0 , 16,28,50,53	78-81		About Stary des er privaty a tot deed to malestand the	bland investor many to to bridge as investor the	to delimit broading second to easy when the designed is the designed, and combination for all	t report	of shi
humational application No. PCT/US93/04550	ubnal chaulcation and IPC	34 (12; 530/350, 351, 399; 536/23.5	xient that such documents are included in	e of dan buse und, where presticable, or OOF, dinee, hemodineer, beterodineer, s		oposte, of the relevant passages		RY, Volume 267, Number of et el., "Assignment of ederived Growth Factor by of Monomeric PDGF,"		See patent family assex.	The state character published a key consistent class or private the character private the character private the character private private contract to the contract the contract to the contrac	"A" december of particular relevants; the shided irrection exacts to resident to the street of the shide of the street of the shide of the street is the shide of	Type described of particular patronesses the statement in conditioned to locates our several to the marketed with our or core other mask described, long devices to a prime attack to the or the formatter of the case states to the or the community of the case states to the case of t	of mailing of the interactional at 0 9 AUG 1993	MARIANNE PORTNALLEN HUPPA
INTERNATIONAL SEARCH REPORT	A. CLASSIPICATION OF SUBJECT MATTER 1009; AAM AND ATTOR CITAL 1870, 1911, 1916 10 CL. Plean See Early Meet. According to behandload Paris Clearificacien (IPC) of the both malecal etazification and IPC 10. MELDS SEARCHED	Minimum dormosentivo tenerchol (chasification system fallowed by thatifianism symbols) U.S.: 4357 2, 69.1, 69.4, 172.3, 290.2, 122.3, 220.1; 5147, 17; 530,036, 251, 399; 536,02.5	Decumentation manular other than rulainsum downment fon to the attent that such documents are included in the Bolds was related	Ekzaronio daki kesa semushad during the international sourch (tarne of data tesa unt, where preseitable, sourch terms uses) AJV and DIALOG (this 2, 155, 135, 137, 135) search termer. POOF, ditast, bosodiener, helemediener, sysulare, disulfide, A-chain, and grotte, egyptis.	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Chelon of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	WO, A, 92/11364 (PANQ) 09 IULY 1992, see entire document.	JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Volume 267, Number 16, issued 05 June 1992, M. Anderston et al., "Assignment of Interchain Disulfide Bonds in Planelet-derived Growth Factor (PDGF) and Evidence for Agonist Activity of Monomeric PDGF," pages 11260-11266, see entire document.	US, A, 4,959,314 (MARK ET AL.) 25 September 1990, see entire document.	Purther documents are listed in the continuation of Bex C.	Special anguin of sized documents the second defining the gamest state of the set which is not considered to the set of second second state of the set which is not considered	1		Date of the soluted completion of the international search 15 June 1993	
TIM	A. CLASSIPICATION C PC(5) :ASIR 3702, 370 US CL. :Picato See Estra According to international Pul B. MELDS SEARCHED	Minimum downnerski U.S. : 4357.2, 6	Documentation search	Electronic data basa sensulbad during Alfa and DIALOG (the 5, 155, 35 chain, B-chain, antagonini, agenja	C. DOCUMENTS	Cathgory® Chal	X.7 Wo, 4	X,P JOURNAL 16, issued Interchain (PDGF) an	Y US, A, 4, document.	X Purchay docume	* Special amagning of sized for	Print Security 7.	5.	Date of the actual care 15 June 1993	Name and mailing address of the ISA/US Constitutions of Patents and Trademaria Rea PCT. Waldington, D.C. 2023

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/US93/04530

į	PCT/USP3/04550	6
C (Continuation),	WHO), DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category	Chalca of document, with ladication, where appropriate, of the relevant pursuges	Relevant to thism No.
٨	US, A, 4,845,075 (MURRAY ET AL.) 04 July 1989, see entire document.	80-81
> -	US, A, 4,889,919 (MURRAY ET AL.) 26 December 1989, see entire document.	78-79
α, <u>γ</u>	ONCOGENE, Volume 8, Number 3, issued March 1993, D.W. Maher et al., "Alanine muagenesis of conserved residues in the platelet-derived growth faster family; identification of residues necessary for dimerization and transformation," pages 533-541.	1-3,11-12, 16,21- 24, 28,47,50, 54-55
××	MOLECULAR AND CELLULAR BIOLOGY, Volume 8, Number 3, itsued Marth 1988, M.K. Sauer et al., 'Identification of Nonessential Disulfide Bords and Altered Conformations in the Y-ziz Protein, a Homolog of the B Chain of Platelet-Derived Growth Factor," pages 1011-1018, see entire document.	80-81 1-3,11-12,16,21- 22,28;37,39,47,5 0,54,56- 61,65,67,69,72,7 4,76-77
х, Р	THE EMBO JOURNAL, Volume 11, Number 11, issued November 1992, C. Oeffer et al., "Crystal structure of human platelet-derived growth factor BB," pages 1921-3926, see entire document.	78-81
≻ -	SCIENCE, Volume 236, issued 05 June 1987, N.A. Gless et al., "The Role of Individual Cysteine Residues in the Structure and Function of the v-18 Gene Product," pages 1315-1318, see entire document.	1-3,11-12,16,21- 22,28,37,39,47,5 0,54,56- 61,65,67,69,72,7 4,76-77,80-81
> -	BIOCHEMISTRY, Volume 30, Number 13, issued 02 April 1991, M. Jaumann et al. "On the Structure of Platelet-Derived Growth Factor AA: C-Terminal Processing, Epitopes, and Characterization of Cysteine Residues," pages 3303-3309, see entire document.	1-3,9-10,16- 18,28-29, 52- 53,62-64,66,68- 69,71,75, 78-79
Α, Α,	BIOCHEMISTRY, Volune 32, Number 9, issued 09 March 1993, M. Haniu et al., "Disulfide Bonds in Recombinant Human Phatee-Derived Growth Factor BB Diner: Characarization of Intermolecular and Intramolecular Disulfide Linkages," pages 2431-2437, see entire document.	78-81

Form PCT/13A/210 (sentinusing of second sheet)(July 1992)*

(06)

INC. TO THE PROPERTY OF THE PARTY OF THE PAR	INCATELIORE APPLICATION NO. PCT/USP3/04550
Bez I Observations where certain tlains were found aussyrchable (Continuation of item 1 of fert sheet)	of them I of farst sheet)
	170,XA) for the following reasons:
 Chizas Non; because they relate to subject thatfor and required to be searched by this Authority, namely: 	no rky, namely:
 Claims Nos. December by relate to parts of the international application that do not comply with the presenthed requirements to state on extent that no minimiseful international souncis teams by curried out, specifically: 	with the presentional requirements to such
3. Claims Not.: because they are dependent claims and are not deathed in accordance with the record and third serianoce of Ruile 6.40).	cond and third seriences of Rule 6.4(0).
Bex Il Observations where vally of inventon is beling (Confession of fun 2 of first short)	of first sheet)
The isternational Searching Authority flund multiple kneedston in this international application, as follows: (Teaphone Pendsa) Figure See Estre Sheet.	pplication, se follown:
1. X At all required additional search loss were timely paid by the applicant, this instructional search report covers all searchable dulons.	icrational acarek report covers all scarchable
2. In the strength be define could be searched without effort justifing as subliveral fee, this Audority (is) not invite payment of any additional fee.	nat fee, this Authority did not invite payment
 As only some of the required activitions search fees were timely paid by the applicant, this international search report coveral only those chains for which find ware paid, specifiedly skills Nos.: 	picant, bis intensitional search report covers
4. No tropuired additional scattch from weste timely pall by the applicant. Consequently restricted to the threstood first mestioned in the charm; it is covered by slatins. Nos.:	Conscavemily, this faternational search report is obline. Not.:
Remark on Protect The sublished sorted fear were accompanied by the explicant's protect No protect accompanied the payment of sublished search fear.	he applicant's protost. I search foce.

orm PCT/ISA/210 (continuation of first shoot(1))(July 1992)-

Form PCT/58A/210 (axtrs times)/fuly 1992)4

LT Laternational application No. PCT/US93/04550		1, 399; 514/2, 12; 536/23.5	שאַ דיניאָנווים	Chima I-34, 59-44, and TB-24, drawn to PDOP ustagrains, a fars composition, and a method of lahibiting binding, a first cretool of use, chassified in Class \$30,724, for example.	Clains 15-55 and 65-75, dawn to DNA molecules, vectors, transformed horr cells, and kiss, classified in Class 216/212-1, for casnople.	reo PDQP offices, classified in Class 514/12, for	IF affects, classified in Class 435/7.1, for exemple.		
INTERNATIONAL SEARCH REPORT	A CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER: Us CL.:	43572, 69.1, 69.4, 172.3, 240.2, 225.3, 320.1; 530056, 351, 399; 5142, 12; 53673.5	box II, observations where unity of invention was lacking The ISA food mulds fivenished is form:	Claims 1-34, 59-64, and 78-84, drawn to PDGP state bloding, a first cyclose of use, classified in Class 530	Claims 15-55 and 65-75, drawn to DNA molecules, v Class 136/23.5, for example.	Claims 56-58, danyn ib a method for iahibidig advors PDCP offices, olanifed in Class 51472, for exemple.	Claims 76-77, drawn to a mathod for cahasoing POOF affects, classified in Class 4357.1. for example.	·	
	4 g	4357.2,	BOX II.	-3	=	вi	ž.		

アページの統を
ソス
7

F 識別配号 庁内整理番号 8318-4H Z 8615-4C C 1 2 N 5/10 15/09 //(C 1 2 P 21/02 C 1 2 R 1:91) (51)Int.Cl.⁶ C O 7 H 21/04 C O 7 K 14/49

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, M C, NL, PT, SE), AU, CA, JP (72)発明者 バックストローム, ヴドルン

37/24 A 6 1 K 37/02

9455-4C 9455-4C

スウェーデン国 エス・751 25 ウプサ

スウェーデン国 エス・751 24 ウプサ ラ (無番地) (72)発明者 エングストローム,ウラ

(72)発明者 ヘルディン, カール・ヘンリック スウェーデン国 エス・751 25 ウプサ ラ (無番地)

ラ (無番地)

(72)発明者 オストマン, アルヌ スウェーデン国 エス・751 24 ウプサ (72)発明者 ヘルマン,ウルフ スウェーデン国 エス・751 24 ウプサ ラ (無番地)

(72)発明者 ウエスタマーク, ベングト スウェーデン国 エス・751 24 ウブサラ (無番地) ラ (無番地)

(94)